Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019843

International filing date: 28 December 2004 (28.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-235696

Filing date: 13 August 2004 (13.08.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 February 2005 (17.02.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



28.12.2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 8月13日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-235696

[ST. 10/C]:

[JP2004-235696]

出 願 人 Applicant(s):

萬有製薬株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月 4日





【書類名】 特許願 【整理番号】 0438 【あて先】 特許庁長官 殿 【国際特許分類】 C07D 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 野々下 克昌 【発明者】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【住所又は居所】 【氏名】 荻野 悦夫 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 石川 誠 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 坂井 富美子 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 中嶋 弘 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 長江 義和 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 塚原 大介 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 荒川 佳介 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 西村 輝之 【発明者】 【住所又は居所】 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 【氏名】 永木 淳一 【特許出願人】 【識別番号】 000005072 【住所又は居所】 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号 【氏名又は名称】 萬有製薬株式会社 【代表者】 平手 晴彦 【電話番号】 (03)3270-3222【先の出願に基づく優先権主張】 【出願番号】 特願2003-436992 【出願日】 平成15年12月29日 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 013077 【納付金額】 16,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1

【物件名】

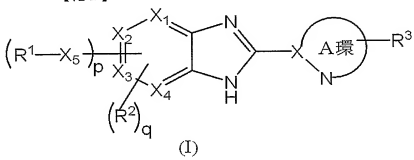
要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

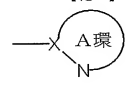
式(I)

【化1】



[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、下記式(II)

【化2】



(II)

で表される5乃至6員の単環の含窒素ヘテロ芳香環式基を示すか、或いは、該ヘテロ環と フェニル基又は6員の含窒素ヘテロ芳香環式基とが縮合した双環基を示し、

 R^1 は、それぞれ独立して、アリールー Z^1 ー、ヘテロ環ー Z^1 ー、 C_{3-7} シクロアルキルー Z^1 ー、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、ー(C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルキニル、ー(C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルキニル、ー(C_{1-6} アルキニル、ー C_{1-6} アルキニル、 C_{1-6} アルキニル、 C_{1-6} アルキニル、 C_{1-6} アルキニル、 C_{1-6} アルキニル、 C_{1-6} アースー、ー C_{1-6} アルキニル、 C_{1-6} アル・ C_{1-6} アル・

Zは、それぞれ独立して、単結合、 C_{2-6} アルケニレン又は $-(CH_{2})_{r}$ -C $(R^{6-a})_{2}$ $-(CH_{2})_{s}$ -e 示し、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH_2) $_{1-4}$ OH、- CH_{3-a} F_a 、- (CH_2) $_{1-4}$ CH_{3-a} F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- OH、- OH、- OH、- OH、- OH - OH、- OH、- OH、- OH、- OH - OH、- OH - OH -

 R^3 は、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、 (CH_2) 0 - 3 アリール、 (CH_2) 0 - 3 ヘテロ環、 (CH_2) 0 - 3 C_{3-7} シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、ハロゲン、 C_{1-6} アルキルーハロゲン、 OC_{1-6} アルキル、 (CH_2) 0 - 3 S (O) 0 - 2 R^7 、SH 、 SO_3 、オキソ、チオキソ、アミノ、CN、 (CH_2) 0 - 3 $NHSO_2$ R^7 、 (CH_2) 0 - 3 COOH、 (CH_2) 0 - 3 R^7 、 (CH_2) 0 - 3 COOH 、 (CH_2) 0 - 3 R^7 、 (CH_2) 0 - 3 COOH 、 (CH_2) 0 - 3 R^7 、 (CH_2) 0 - 3 COOH 、 (CH_2) 0 - 3 COOH (CH_2) 0 - 3 COOH

 $_3$ C (O) NH (CH₂) $_{0-3}$ R 7 、 (CH₂) $_{0-3}$ NH (CH₂) $_{0-3}$ R 7 、 (CH₂) $_{0-3}$ NHC (O) (CH₂) $_{0-3}$ R 7 、 (CH₂) $_{0-3}$ C (O) NHS (O) $_2$ -R 7 及び (CH₂) $_{0-3}$ S (O) $_2$ NHC (O) -R 7 からなる群よりそれぞれ独立して、 $_1$ 又は2以上選択される前記A環上に有していてもよい置換基を示し(該R 3 中のアルキル鎖、シクロアルキル環又はヘテロ環は、さらに、C $_1$ - $_4$ アルキル、ヒドロキシ、ハロゲン、CN、アミノ、N-C $_1$ - $_4$ アルキルアミノ、N, N-ジーC $_1$ - $_4$ アルキルアミノ又はOC $_1$ - $_4$ アルキルで置換されていてもよい。)、

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_3-aF_a$ 、CN、 $アミノ、<math>C_1-6$ アルキル、 $-OC_1-6$ アルキル、-COOH、-C (O) OC_1-6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、また、該フェニルは、 C_1-6 アルキル又は-C (O) OC_1-6 アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN 、ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C (O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択される基を示し、

X6は、独立して、前記X5と同様の基を示し、

 Z^{1} は、それぞれ独立して、単結合、 C_{2-6} アルケニレン又は $-(CH_{2})_{r}-C$ (R^{6} a) $_{2}-(CH_{2})_{s}$ ーを示し、

 R^6 は、独立して、水素、 C_{1-6} アルキル又は C_{2-4} アルキルー $O-C_{1-4}$ アルキルを示し、

 R^{6} a は、独立して、水素、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-C_{2-4}$ アルキルー $O-C_{1-4}$ アルキルを示し、

 R^7 は、水素、 C_{1-6} アルキル、アリール、ヘテロ環、 C_{3-7} シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、C 〇〇H、C (〇)〇 C_{1-6} アルキル、N (R^6) C_{1-6} アルキル、〇 C_{1-6} アルキル、 C_{0-6} アルキル〇C (〇) C_{1-6} アルキル、 C_{0-6} アルキルを示し(該 R^7 中のアルキル鎖、アリール、ヘテロ環又はシクロアルキルは、さらに、 C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、ハロゲン、CN、アミノ、 $-NH-C_{1-4}$ アルキル、-N-ジ- (C_{1-4} アルキル)及び OC_{1-4} アルキルで1又は2以上置換されていてもよい。)、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、

pは、1乃至3の整数を示し、

qは、0乃至3の整数を示し、

かつ、p+qは、2、3又は4を示し、

rは、0乃至3の整数を示し、

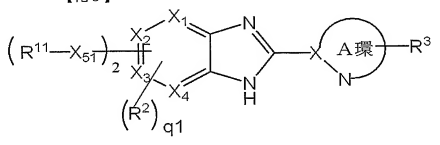
sは、0乃至3の整数を示し、

かつ、r+sは4以下の整数を示す。]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩。

【請求項2】

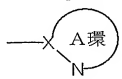
式 (I-1)

【化3】



(I-1)[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、 A環は、下記式(II)

【化4】



(II)

で表される 5 乃至 6 員の含窒素ヘテロ芳香環式基を示し(該 A 環は、 1 又は2以上の R 3 で置換されていてもよい)、

 R^{1} は、それぞれ独立して、アリール基又はヘテロアリール基を示し(該 R^{1} は、それぞれ独立して、1万至3の R^{4} で置換されていてもよい。)、

 $X_{5\ 1}$ は、それぞれ独立して、-O-、-O-C $_{1\ -6}$ アルキルー、-S-、-S (O) -、-S (O) $_2$ -、-S (O) $_2$ - - C (O) $_2$ - C (O) $_2$ N- 又は-N-S (O) $_2$ - を示し、 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH $_2$) $_1$ $_4$ OH、- CH $_3$ $_4$ - A $_5$ - C (CH $_4$) $_1$ $_4$ CH $_3$ $_4$ - A $_5$ - C $_5$ - C $_6$ アルキル、 C_2 - 6 アルキニル、 C_3 - 6 アルキル、 C_4 - 6 アルキル)、 C_4 - 6 アルキル)、 C_5 - 8 アルキル)、 C_6 - 2 - 8 アルキル) C_6 - 2 - 8 アルキル) C_6 - 2 - 8 アルキルで置換されていてもよいヘテロ環からなる群より選択される基を示し、

 R^3 は、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、(C_{12}) $_0-_3$ アリール、(C_{12}) $_0-_3$ ヘテロ環、(C_{12}) $_0-_3$ シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、ハロゲン、 C_{1-6} アルキルーハロゲン、 OC_{1-6} アルキル、(OC_{1-6} アルキル OC_{1-6} アルキルで置換されていてもよい。)、

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_3-aF_a$ 、CN、アミノ、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-C(O) OC_{1-6} アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、また、該フェニルは、 C_{1-6} アルキル又は-C(O) OC_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 はハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C (O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択される基を示し、

X6は、前記X5と同様の基を示し、

 R^6 は、独立して、水素、 C_{1-6} アルキル又は C_{2-4} アルキル $-O-C_{1-4}$ アルキルを示し、

 R^7 は、水素、 C_{1-6} アルキル、アリール、ヘテロ環、 C_{3-7} シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル- OH、C OOH、C (O) O C_{1-6} アルキル、N (R^6) C_{1-6} アルキル、O C_{1-6} アルキル、 C_{0-6} アルキルOC (O) C_{1-6} アルキル、C (OH) (C_{1-6} アルキル) アルキル C_{1-6} アルキルを示し(該 R^7 中のアルキル鎖、アリール、ヘテロ環又はシクロアルキルは、さらに、 C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、ハロゲン、C N、アミノ、- N H - C_{1-4} アルキル、- N - ジー(C_{1-4} アルキル)及びO C_{1-4} アルキルで置換されていてもよい。)、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、q1は、0乃至2の整数を示す]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩。 【請求項3】

式 (I-11)

$$R^{11}$$
— X_{51} X_{1} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{4} X_{51a} X_{11a} X_{11

[式中、 X_{5} 1 a は、前記 X_{5} 1 と同様の基を示し、 R^{1} 1 a は、前記 R^{1} 1 と同様の基を示し、他の記号は前記と同じ]で表される請求項 2 記載の化合物。

【請求項4】

式(I-12)

【化5】

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{1} — X_{1} — X_{2} — X_{3} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{51} — X_{51} — X_{51} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{51} — X_{51} — X_{4} — $X_{$

[式中の記号は、それぞれ独立して、前記と同じ]で表される請求項2記載の化合物。

【請求項5】

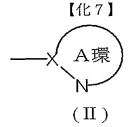
式(I-2)

【化6】

$$R^{11}$$
— X_{51} X_{2} X_{4} X_{4} X_{52} X_{4} X_{7} X_{8} X_{8}

(I-2)

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、下記式(II)



で表される 5 乃至 6 員の含窒素ヘテロ芳香環式基を示し(該 A 環は、 1 又は2以上の R 3 で置換されていてもよい)、

 R^{1} は、アリール基又はヘテロアリール基を示し(該 R^{1} は、それぞれ独立して、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい。)、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH_2) $_{1-4}$ OH、- CH_{3-a} F_a 、- (CH_2) $_{1-4}$ CH_{3-a} F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- OH、- OH - OH、- OH、- OH - OH、- OH、- OH - OH、- OH - OH、- OH、- OH、- OH - OH、- OH - OH

 R^3 は、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、(C_{12}) $_{0-3}$ アリール、(C_{12}) $_{0-3}$ ヘテロ環、(C_{12}) $_{0-3}$ シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、ハロゲン、 C_{1-6} アルキルーハロゲン、 O_{1-6} アルキル、(O_{1-6} アルキル O_{1-6} アルキン、 O_{1-6} アルキン、 O_{1-6} アルキン、 O_{1-6} アルキン、 O_{1-6} アルキン、 O_{1-6} アルキン。 O_{1-6} アルキン。 O_{1-6} アルキン。 O_{1-6} アルキン。 O_{1-6} アルキルで置換されていてもよい。)、

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_3-aF_a$ 、CN、アミノ、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-C (O) OC_{1-6} アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、また、該フェニルは、 C_{1-6} アルキル又は-C (O) OC_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN 、ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C (O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択される基で置換されていてもよく、

 R^7 は、水素、 C_{1-6} アルキル、アリール、ヘテロ環、 C_{3-7} シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、 C_{0} 〇〇 C_{1-6} アルキル、 N_{0} (R^6) C_{1-6} アルキル、 O_{1-6} アルキル、 O_{1-6} アルキル、 O_{1-6} アルキル、 O_{1-6} アルキル、 O_{1-6} アルキル、 O_{1-6} アルキル (O_{1-6} アルキル)アルキル O_{1-6} アルキルを示し(O_{1-6} アルキル (O_{1-6} アルキル)アルキル O_{1-6} アルキルを示し(O_{1-6} アルキル、 O_{1-6} アルキルで O_{1-6} アルキル・ O_{1-6} アルキルで O_{1-

X6は、それぞれ独立して、前記X5と同様の基を示し、

 X_{5} 1 は、-O-、-O-C1 -6 アルキルー、-S-、-S (O) - 、-S (O) 2 - 、-C (O) - 、-S (O) 2 N-又は-N-S (O) 2 -を示し、

 X_{5}_{2} は、-O-、 $-O-C_{1-6}$ アルキルー、-S-、-S (O) -、-S (O) $_{2}$ - 、-C (O) -、-S (O) $_{2}$ N-又は-N-S (O) $_{2}$ -を示し、

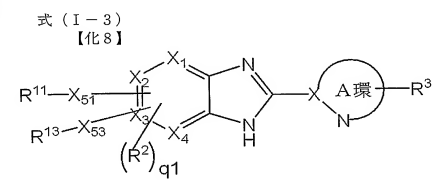
 $R^{1\ 2}$ は、炭素数 3 乃至 8 の低級アルキル基、炭素数 3 乃至 8 のシクロアルキル基(該低級アルキル基又はシクロアルキル基中の炭素原子の 1 乃至 3 が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子で置き換わっていてもよい(窒素原子、硫黄原子、酸素原子が $X_{5\ 2}$ に結合する位置は、除く)(該 $R^{1\ 2}$ は、それぞれ独立して、

1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)を示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、

q1は、0乃至2の整数を示す]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩。

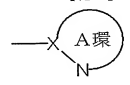
【請求項6】



(I-3)

[式中、Xは、炭素原子Yは窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子Yは窒素原子を示し、Y0、下記式(Y1)

【化9】



(II)

で表される 5 乃至 6 員の含窒素ヘテロ芳香環式基を示し(該 A 環は、 1 又は2以上の R 3 で置換されていてもよい)、

 R^{1} は、アリール基又はヘテロアリール基を示し(該 R^{1} は、それぞれ独立して、 1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい。)、

 $\mathbb{R}^{1/3}$ は、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1 乃至3 有する脂肪族ヘテロ環基を示し、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH_2) $_{1-4}$ OH、- CH_{3-a} F_a 、- (CH_2) $_{1-4}$ CH $_{3-a}$ F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- Nロゲン、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、アミノ、- NH- C1 $_{-4}$ アルキル、- N - ジー (C_{1-4} アルキル)、C N、ホルミル、フェニル及び C_{1-6} アルキルで置換されていてもよいヘテロ環からなる群より選択される基を示し、

 R^3 は、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、(C_{12} 0 - 3 アリール、(C_{12} 0 - 3 ヘテロ環、(C_{12} 0 - 3 シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルーOH、ハロゲン、 C_{1-6} アルキルーハロゲン、OC 1 - 6 アルキル、(C_{12} 0 - 3 S (O) 0 - 2 R 7 、SH、SO3、チオキソ、アミノ、CN、(C_{12} 0 - 3 NHSO2 R 7 、(C_{12} 0 - 3 C OOH、(C_{12} 0 - 3 R 7 、(C_{12} 0 - 3 C (O) (C_{12} 0 - 3 R 7 、(C_{12} 0 - 3 C (O) NH2、(C_{12} 0 - 3 C (O) NH 7 、(C_{12} 0 - 3 C (O) NH2、(C_{12} 0 - 3 C (O) NH 7 、(C_{12} 0 - 3 NH (C_{12} 0 - 3 R 7 、(C_{12} 0 - 3 NH (C_{12} 0 - 3 R 7 、(C_{12} 0 - 3 NH (C_{12} 0 - 3 R 7 、(C_{12} 0 - 3 C (O) NHS (O) 2 - R 7 及び(C_{12} 0 - 3 S (O) 2 NHC (O) - R 7 からなる群より選択される基を示し(該R 3 中のアルキル鎖、シクロアルキル環又はヘテロ環は、さらに、 C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、ハロゲン、 C_{1-4} アルキルで置換されていてもよい。)、

 $X_{5\ 1}$ は、-O-、-O-C $_{1\ -6}$ アルキルー、-S-、-S (O) -、-S (O) $_2$ - 、-C (O) -、-S (O) $_2$ N-又は-N-S (O) $_2$ -を示し、

X53は、単結合を示し、

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_3-aF_a$ 、CN、アミノ、 C_1-6 アルキル、 $-OC_1-6$ アルキル、-COOH、-C(O) OC_1-6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、ま

た、該フェニルは、 C_{1-6} アルキル又は-C (O) O C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、フェニル、ナフチル、ヘテロ環及び C_{3-7} シクロアルキルからなる群より選択される基を示し、 R^5 はハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN、ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C(O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択される基で1又は2以上置換されていてもよく、

X6は、前記X5と同様の基を示し、

 R^6 は、独立して、水素、 C_{1-6} アルキル又は C_{2-4} アルキル $-O-C_{1-4}$ アルキルを示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、

q 1 は、0 乃至 2 を示す。] で表される化合物又はその薬学的に許容される塩。

【請求項7】

 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 の全てが炭素原子である請求項1乃至6のいずれかの請求項に記載の化合物又はその薬学的に許容される塩。

【請求項8】

5-(4-i) (4-i) メチルカルバモイルーフェノキシ) -2-i リジン-2-i ルー6-(i) ジン-3-i ルオキシ) -1 H-i ベンズイミダゾール、

5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジンー2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-メトキシーフェノキシ)-6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>1 Hーベンズイミダゾール、

5-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-rセチルーフェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール、

5-(4-x+y+2) -2-y+2 -2-y+3 -2-y

5-(2-x)トキシーフェノキシ)-6-(4-x)チルスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

 $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

 $5-(4-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-2-チアゾール-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

 $5-(4-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジンー2-イルー $6-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(3-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>6-(2-カルバモイル-フェノキシ)-1 Hーベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩、

5- (4-メチルスルホニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イルー6- (2-カル

```
バモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ
) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール、
5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ
) - 2 -  チアゾールー 2 -  イルー 1 H -  ベンズイミダゾール、
5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-(2-(
2, 2, 2-トリフルオローアセトキシ) -エチル) -フェノキシ) -1 H-ベンズイミ
ダゾール・一トリフルオロ酢酸塩、
5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-6-(2-メチルカルバモイルーフェノキ
シ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5- (4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-6- (2-メチルカルバモイルーフェ
ノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(2-1,
2, 4-オキサジアゾール-3-イルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イ
ルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
6-(3-メトキシーフェノキシ)-4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン
-2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、
4-(2-メトキシーフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-2-チアゾー
ルー2-イルー1H-ベンズイミダゾール、
2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイ
ミダゾール、
4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-ジメチルカル
バモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4-(2-シアノーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-ジメチルカ
ルバモイル-フェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
4-(2-7 ルオローフェノキシ) -2-(ピリジン-2- イル) -6-(4- ジメチル
カルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
4-(2-7 ルオローフェノキシ) -2-(ピリジン-2-7 ル) -6-(4-メチルス
ルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
4-(2-アセチル-フェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチル
カルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジ
メチルカルバモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2-メトキシーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-メチルス
ルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピラジン-2-イル)-6-(4-メ
チルスルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
 6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-4-(2-メトキシーピリジン-3-
イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-4-(2-オキソー1, 2-ジヒドロ
 ーピリジン-3ーイルオキシ)ー2ーピリジン-2ーイル-1Hーベンズイミダゾール、
 4-(2-カルバモイルーフェノキシ) <math>-2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-ジメ
チルカルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
 1-(2-(6-(4-3)) - 2-3) - 2-3 (2-(4-3) - 2-3) -2-3 (2-4) (3-3) -2-3 (3-4) (3-3) -2-3 (3-4) (3-3) -2-3 (3-4) (3-3) -2-3 (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (3-4) (
ルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン、
 3-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
 ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)ーベンゾニトリル、
```

5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イルー<math>1H-

```
ベンズイミダゾールー5-イルオキシ) ―ピリジンー2ーカルボニトリル、
1-(2-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ
ン、
1- (2-(2-ピリジン-2-イル-6-(キノリン-6-イルオキシ) 3 H-ベンズ
イミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、
4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-2-メチルーベンゾニトリル、
1- (2- (2-ピリジン-2-イル-6- (キノリン-3-イルオキシ) 3 Hーベンズ
イミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、
1-(2-(6-(4-rセチルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベン
ズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン、
4-(6-(1-r セチルーピロリジン-2- イル) -2- ピリジン-2- イルー<math>1 H-
ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) -N. Nージメチルーベンゼンスルホンアミド、
1-(2-(6-(4-(プロパン-2-スルホニル) - フェノキシ) - 2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノ
ン、
H - \langle v \rangle 
4-(6-(1-rセチルーピロリジン<math>-2-4ル)-2-ピリジン-2-4ルー1H-
ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-N, N-ジメチル-ベンズアミド、
ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)-N-メチルーベンズアミド、
1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(4-(ピロリジン-1-カルボニル)-フ
ェノキシ) - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノ
 1-(2-(6-(4-(5-x)+v-(1, 2, 4)))
フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ピロリ
ジンー1ーイル) ―エタノン
1 - (2 - (6 - (3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 -
イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、
 5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-
ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)ーピリミジンー2ーカルボニトリル、
 2- (6- (4-フルオローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミ
ダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボキサミド、
 2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベ
ンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-カルボキサミド、
 2- (6- (4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3 H
ーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボキサミド、
 H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン、
 ズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ー2ーヒドロキシーエタノン、
 5- (2-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6- (6-メタンス
ルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1 H - ベンズイミダゾール、
 5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-メタンス
ルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
 5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1 Hーベンズイミダゾール、
```

```
ニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-7) ルオローフェノキシ)-2-(1H-2) ブール-3-7 ル)-6-(6-2)
メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-(1-メチルー1Hーピラゾールー3ーイル)
-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-クロローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5- (2-クロローフェノキシ) -2-ピラジン-2-イルー6- (6-メタンスルホニ
ルーピリジンー3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-トリフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メ
タンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-トリフルオロメチルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-メ
タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタ
ンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルピリジン
-3 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルピリジン
-3-4ルオキシ) -2-2ラジン-2-4ルー1 Hーベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー2ーピラジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニル-ピリジン-3-イルオキシ)-2-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)
-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5- (2-シアノーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-7) (2ープルオローフェノキシ) -2-(1H-1) (1 H - ピラゾール -3 - イル) -6 - (6 - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H - 1 H
エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール
5-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2, 3-ジフルオローフェノキシ) -2-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-
イル) - 6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミ
ダゾール、
5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2, 4 - i) 2 - i 2 - i 3 - i 3 - i 4 - i 3 - i 4 - i 3 - i 4 - i 3 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 - i 4 -
スルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
```

出証特2005-3006951

```
5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ) -2-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-
イル) -6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミ
ダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-1-オキシドー2-イルー6
- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,6-i)フルオローフェノキシ) -2-(1-i) + ルー1 H - ピラゾールー3 -
イル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミ
ダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン
-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン
-3-4ルオキシ) -2-2ラジン-2-4ルー1H-4ンズイミダゾール、
5-(2-7) (2ープルオロピリジン-3ーイルオキシ) -2-(1H-1) (1Hーピラゾール-3ーイル)
-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー
5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン-
5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン-
3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 5-(2-2) クロロピリジン-3-4ルオキシ)-2-(1-3) チルー1 Hーピラゾールー
 3-4ル)-6-(6-xタンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1H-ベンズ
イミダゾール、
5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジンー
 3 - 4 ルオキシ) - 2 - 2 リジン - 2 - 4 ル - 1   H - ベンズイミダゾール、
 5 - (2 - \nu r)^2 + (3 - \nu r)^
 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1 Hーベンズイミダゾー
ル、
 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ) -2ーピラジン-2ーイル-1Hーベンズイミダゾー
ル、
 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
= \mu - \mu + \mu = 3 - \mu + \mu + \nu = 3 - \mu + \mu = 3 - \mu = 3 
 -1H-ベンズイミダゾール、
 5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-7-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-6
 - (6-エタンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-メタンスルホ
ニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 5- (2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6- (4-エタンスルホ
 ニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホ
```

ニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、 5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、 4-(2,6-i) フルオローフェノキシ) -6-(6-i) タンスルホニルーピリジンー 3 ーイルオキシ) - 2 - ピラジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール、 4-(2,6-i) ファルオローフェノキシ)-6-(6-i) タンスルホニルーピリジンー 3-i4-(2,6-i) フルオローフェノキシ) -6-(6-i) スルホニルーピリジンー 3 4-(2, 6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)エタンスルホニルーピリジン-3ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、 4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-ピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ ゾール、 4 ー (2, 6 ージフルオローフェノキシ) ー 6 ー (6 ーエタンスルホニルーピリジンー 3 4-(2-クロローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ キシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、 4 - (2 - 7) フルオローフェノキシ) -6 - (6 - x アンスルホニルーピリジン-3 - 7 ル オキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3 ーイルオキシ) -2- (1-メチルーピラゾール-3-イル) -1H-ベンズイミダゾー ル、 4 - (2, 3 - i) 3 - i 2 - i 3 -ーイルオキシ)ー2ーピラジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、 4-(2-シアノ-フェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオ キシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、 4-(2,4-i) フェーフェノキシ) -6-(6-i) スプルホニルーピリジン-3ーイルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール、 4 - (ピリジン-2 - イルスルファニル) - 6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン<math>-3ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、 2-ビドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー1-フェノキシ)-2-ピ リジンー2ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)-ピロリジンー1ーイル)-エタノン、 1 - (2 - (6 - (4 - 49) + 49) + (4 - 49) +H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、 1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 Hーベンズイミダゾールー5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタンチオン、 ー 2 ーイルー 3 H ーベンズイミダゾールー 5 ーイル)ーピロリジンー 1 ーイル)ーエタノ ン、 1- (2- (6- (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) - 2-ピリジン ー 2 ーイルー 3 H -ベンズイミダゾールー 5 -イル)-ピロリジン- 1 -イル)-エタノ ン、 5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)ーピリジンー2ーカルボニトリル、 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -2-メチルアミノーエ タノン、

ーイル) - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン 5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)ーピリジン-2-カルボニトリル、 シスー1-(4-フルオロー2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピ リジンー2ーイルー3H-ベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ー エタノン、 1-(4,4-ジフルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ー エタノン、 1-(2-(6-(6-(5-)3+))-(1,2,4))ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5 ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、 1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノール、 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン、 1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン -2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノ ン、 -2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノ ン、 (2R) -1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル -3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボキサミド、 (2R) −1− (1− (6− (6−エタンスルホニルーピリジン−3−イルオキシ) −2 -ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)ーエタノン、 (2R) - 1 - (1 - (6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - 2ーピラジンー2ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー2ーイル) ーエタノン、 (2R)-1-(1-(6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2 ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー2ーイル)ーエタノン、 (2R) - 1 - (1 - (6 - (4 - エタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピラジン - 2ーイルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)ーピロリジン-2-イル)ーエタノン、 (2R) - 1 - (1 - (6 - (6 - xy)x)x - xu - yu - 3 - 4xy + 5) - 2ーピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル) ープロパンー1ーオン、 -ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カル ボキサミド、) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオロー ピロリジンー2ーイル) -エタノン 又は 1- ((2 R, 4 S) - 1- (6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) - 2 - ピラジン- 2 - イル- 3 H - ベンズイミダゾール- 5 - イル) - 4 - フルオロー ピロリジンー2ーイル)ーエタノンである化合物又はその薬学的に許容される塩。

【請求項9】

2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)- (3)からなる医薬組成物

- (1)請求項1乃至8のいずれかの請求項に記載の化合物、
- (2) 以下の (a) -(g) からなる群より選択される1又は2以上の化合物
 - (a) 他のグルコキナーゼ活性化剤
 - (b) ビスーグアニド
 - (c) PPAR アゴニスト
 - (d) インスリン
 - (e) ソマトスタチン
 - (f) α グルコシダーゼ 阻害剤
 - (g) インスリン、及び
 - (h) DP-IV 阻害剤
- (3)薬学的に許容される担体。

【請求項10】

請求項1乃至8のいずれかの請求項に記載の化合物を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤。

【請求項11】

請求項1乃至9のいずれかの請求項に記載の化合物を有効成分とする糖尿病の治療及び/ 又は予防のための薬剤。

【請求項12】

請求項1乃至9のいずれかの請求項に記載の化合物を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防のための薬剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体

【技術分野】

[0001]

本発明は、2 ーへテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体を有効成分として含有する グルコキナーゼ活性化剤に関する。さらに、新規な新規2 ーへテロアリール置換ベンズイ ミダゾール誘導体に関する。

【背景技術】

[0002]

グルコキナーゼ(GK)(ATP:D-hexose 6-phosphotrans feraze, EC2.7.1.1)は、哺乳類の4種のヘキソキナーゼのうちの一つ(ヘキソキナーゼIV)である。ヘキソキナーゼは、解糖系の一番はじめの段階の酵素でグルコースからグルコース6燐酸への反応を触媒する。グルコキナーゼは、主に肝臓と膵臓ベータ細胞に発現が限局しており、それらの細胞のグルコース代謝の律速段階を制御することで、体全体の糖代謝に重要な役割を果たしている。肝臓と膵臓ベータ細胞のグルコキナーゼは、それぞれスプライシングの違いによりN末15アミノ酸の配列が異なっているが、酵素学的性質は同一である。グルコキナーゼ以下の3つのヘキソキナーゼ(I, II, II) は、1 mM以下のグルコース濃度で酵素-活性が飽和してしまうのに対し、グルコキナーゼのグルコースに対するKmは、8 mMと生理的な血糖値に近い。従って、正常血糖(5 mM)から、食後血糖上昇(10-15 mM)の血糖変化に呼応した形でグルコキナーゼを介した細胞内グルコース代謝の亢進が起こる。

[0003]

10年ほど前から、グルコキナーゼは膵臓ベータ細胞や肝臓のグルコースセンサーとして働くという仮説が提唱された(例えば、非特許文献 1 参照。)。最近のグルコキナーゼ遺伝子操作マウスの結果から、実際にグルコキナーゼは全身のグルコース恒常性に重要な役割を担うことが明らかになっている。グルコキナーゼ遺伝子を破壊したマウスは生後まもなく死亡する(例えば、非特許文献 2 参照。)が、一方グルコキナーゼを過剰発現させた正常及び糖尿病マウスは血糖値が低くなる(例えば、非特許文献 3 参照。)。グルコース濃度上昇によって、膵臓ベータ細胞と肝細胞の反応は、異なるがいずれも血糖を低下させる方向に対応する。膵臓ベータ細胞は、より多くのインスリンを分泌するようになるし、肝臓は糖を取り込みグリコーゲンとして貯蔵すると同時に糖放出も低下させる。

[0004]

このようにグルコキナーゼ酵素活性の変動は、肝臓および膵臓ベータ細胞を介した哺乳類のグルコースホメオスタシスにおいて重要な役割を果たしている。MODY2(maturity-onset diabetes of the young)と呼ばれる若年に糖尿病を発症する症例においてグルコキナーゼ遺伝子の突然変異が発見され、グルコキナーゼ活性の低下が血糖上昇の原因となっている(例えば、非特許文献4参照。)。一方グルコキナーゼ活性を上昇させる突然変異をもつ家系も見つかっており、このような人たちは低血糖症状を示す(例えば、非特許文献5参照。)。

[0005]

これらのことからグルコキナーゼはヒトでもグルコースセンサーとして働き、グルコース恒常性に重要な役割を果たしている。一方多くのII型糖尿病患者でグルコキナーゼセンサーシステムを利用した血糖調節は可能と考えられる。グルコキナーゼ活性化物質には膵臓ベータ細胞のインスリン分泌促進作用と肝臓の糖取り込み亢進および糖放出抑制作用が期待できるので、II型糖尿病患者の治療薬として有用と考えられる。

近年、膵臓ベータ細胞型グルコキナーゼがラット脳の、中でも特に摂食中枢(Ventromedial hypothalamus,VMH)に限局して発現していることが明らかにされた。VMHの約2割の神経細胞は、グルコースレスポンシブニューロンと呼ばれ、従来から体重コントロールに重要な役割を果たすと考えられてきた。ラットの脳内へグルコースを投与すると摂食量が低下するのに対して、グルコース類縁体のグルコサミン

脳内投与によってグルコース代謝抑制すると過食となる。電気生理学的実験からグルコー スレスポンシブニューロンは生理的なグルコース濃度変化(5-20mM)に呼応して活 性化されるがグルコサミン等でグルコース代謝抑制すると活性抑制が認められる。VHM のグルコース濃度感知システムには膵臓ベータ細胞のインスリン分泌と同様なグルコキナ -ゼを介したメカニズムが想定されている。従って肝臓、膵臓ベータ細胞に加え V H M の グルコキナーゼ活性化を行う物質には血糖是正効果のみならず、多くのII型糖尿病患者 で問題となっている肥満をも是正できる可能性がある。

上記の記載から、グルコキナーゼ活性化作用を有する化合物は、糖尿病の治療剤及び/又 は予防剤として、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動脈硬化等の糖尿病の 慢性合併症の治療及び/又は予防剤として、更には肥満の治療及び/又は予防剤として有 用である。

本発明に係るベンズイミダゾール誘導体(I)に構造上近似する化合物として、例えば、 下記式

[0006]

【化1】

[0007]

で表される化合物が開示されている(特許文献1参照)。該化合物は、イミダゾール構造 を基本骨格としている点で、本発明に係る化合物(Ⅰ)の基本構造と類似するが、上記化 合物中のイミダゾール基の2位に結合しているピリジル基の窒素原子の位置は、本発明に かかる化合物中のA環の窒素原子の位置とは異なる。

[0008]

また、上記特許文献1に記載の化合物は、ベンズイミダゾール基中のベンゼン環上の置 換基は、1つであるのに対して、本発明に係る化合物 (I) では、少なくとも置換基を2 有しており、構造上異なる。

[0009]

【特許文献1】EP 0260744号公報

【非特許文献1】 ガーフィンケル (Garfinkel D) ら著、「コンピュータ モデリング アイデンティファイズ グルコキナーゼ アズ グルコース センサ ー オブ パンクレアティック ベータ セルズ (Computer modeli ng identifies glucokinase as glucose s ensor of pancreatic beta-cells)」、アメリカン ジャーナル フィジオロジー (American Journal Physio logy)、第247巻(3Pt2)1984年、p527-536

【非特許文献 2】 グルペ(Grupe A)ら著、「トランスジェニック ノックア ウツ リビール ア クリティカル リクワイヤメント フォー パンクレアティク ベータ セルズ グルコキナーゼ イン メインテイニング グルコース ホメオ スタシス(Transgenic knockouts reveal a cri tical requirement for pancreatic beta cell glucokinase in maintaining glucos e homeostasis)」、セル (Cell) 、第83巻、1995年、p6 9 - 78

【非特許文献3】フェレ(Ferre T)ら著、「コレクション ディアベティッ ク アルターネイションズ バイ グルコキナーゼ(Correction of diabetic alterations by glucokinase) 🕽

プロシーディングズ オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイエンシィズ オブ ザ ユーエスエー (Proceedings of the Nationa 1 Academy of Sciences of the U.S.A.)、第 93巻、1996年、p7225-7230

【非特許文献 5】 グレイサー(Glaser B)ら著、「ファミリアル ハイパーインシュリニズム コーズド バイ アン アクティベイティング グルコキナーゼミューテイション(Familial hyperinsulinism caused by an activating glucokinase mutation)」、ニュー イングランド ジャーナル メディスン(New England Journal Medicine)、第338巻、1998年、p226-230

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0010]

本発明の目的は、グルコキナーゼに結合して、グルコキナーゼの活性を上昇させる糖尿病の治療剤及び/又は予防剤を提供すること、並びに、グルコキナーゼを活性化させることにより、満腹中枢を刺激して作用する抗肥満剤を提供することである。

【課題を解決するための手段】

[0011]

本発明に係る化合物は上記記載のように、既存の糖尿病薬に優る薬効を有していること、 既存の糖尿病薬には有していなかった新たな薬効の開発が可能であること等の利点がある

そこで、本発明者らは、上記既存の薬剤とは異なる作用により、既存の糖尿病薬を上回る薬効を有し、かつ、新たな薬効を有する新規糖尿病薬を開発すべく、鋭意研究した結果、式(I)で表される化合物がグルコキナーゼ活性化作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち、本発明は、

(1)式(I)

[0012]

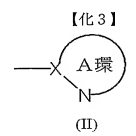
【化2】

$$(R^1-X_5)$$
 (R^2) (I) (R^3-X_5) (R^3-X_4) (R^3-X_5) (R^3-X_4) (R^3-X_5) $($

[0013]

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、下記式(II)

[0014]



[0015]

で表される 5 乃至 6 員の単環の含窒素へテロ芳香環式基を示すか、或いは、該へテロ環とフェニル基又は 6 員の含窒素へテロ芳香環式基とが縮合した双環基を示し、R¹は、それぞれ独立して、アリールー Z^1 ー、ヘテロ環ー Z^1 ー、 C_3 -7シクロアルキルー Z^1 ー、 C_1 -6アルキル、 C_2 -6アルケニル、 C_2 -6アルキニル、ー(CH2)1-4ーCH3-aFa及びーCH(OH)CH3-aFaからなる群より選択される基を示し(該R¹は、それぞれ独立して、1乃至3のR⁴で置換されていてもよい)、X5は、それぞれ独立して、O-Z-、O-Z-0C(O)-O-Z-、O-Z-0C(O)-O-

Zは、それぞれ独立して、単結合、 C_{2-6} アルケニレン又は $-(CH_2)_r-C(R^{6-a})_2-(CH_2)_s$ - を示し、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH_2) $_{1-4}$ OH、- CH_{3-a} F_a 、- (CH_2) $_{1-4}$ CH_{3-a} F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- Nロゲン、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、アミノ、- NH- C $_{1-4}$ アルキル、- N - ジー (C_{1-4} アルキル)、C N、ホルミル、フェニル及び C_{1-6} アルキルで置換されていてもよいヘテロ環からなる群より選択される基を示し、

 R^3 は、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、(C_{12}) 0-3 アリール、(C_{12}) 0-3 ヘテロ環、(C_{12}) 0-3 C_{3-7} シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、ハロゲン、 C_{1-6} アルキルーハロゲン、 O_{1-6} アルキル、(O_{1-6} アルトの O_{1-6} アルトの O

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_{3-a}F_a$ 、CN、 $アミノ、<math>C_{1-6}$ アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-C (O) OC_{1-6} アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、また、該フェニルは、 C_{1-6} アルキル又は-C (O) OC_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN 、ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C (O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択

される基を示し、

X6は、独立して、前記X5と同様の基を示し、

 Z^1 は、それぞれ独立して、単結合、 C_{2-6} アルケニレン又は $-(CH_2)_r-C(R^6)_2-(CH_2)_s$ ーを示し、

 R^6 は、独立して、水素、 C_{1-6} アルキル又は C_{2-4} アルキル $-O-C_{1-4}$ アルキルを示し、

 R^{6} a は、独立して、水素、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-C_{2-4}$ アルキル $-O_{-6}$ アルキルを示し、

 R^7 は、水素、 C_{1-6} アルキル、アリール、ヘテロ環、 C_{3-7} シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、C 〇〇H、C (〇)〇 C_{1-6} アルキル、N (R^6) C_{1-6} アルキル、〇 C_{1-6} アルキル、 C_{0-6} アルキル〇C (〇) C_{1-6} アルキル、 C_{0-6} アルキルを示し(該 R^7 中のアルキル鎖、アリール、ヘテロ環又はシクロアルキルは、さらに、 C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、ハロゲン、CN、アミノ、 $-NH-C_{1-4}$ アルキル、-N-ジ- (C_{1-4} アルキル)及び OC_{1-4} アルキルで1又は2以上置換されていてもよい。)、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、

pは、1乃至3の整数を示し、

qは、0乃至3の整数を示し、

かつ、p+qは、2、3又は4を示し、

rは、0乃至3の整数を示し、

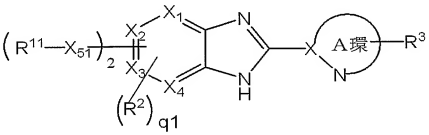
sは、0乃至3の整数を示し、

かつ、 r+s は4以下の整数を示す。] で表される化合物又はその薬学的に許容される塩、

(2)式(I-1)

[0016]

【化4】



(I-1)

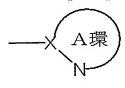
[0017]

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、

A環は、下記式(II)

[0018]

【化5】



 (Π)

[0019]

で表される 5 乃至 6 員の含窒素ヘテロ芳香環式基を示し(該 A 環は、1 又は2以上の R 3 で置換されていてもよい)、

 R^{1} は、それぞれ独立して、アリール基又はヘテロアリール基を示し(該 R^{1} は、そ 出証特 2 0 0 5 - 3 0 0 6 9 5 1

れぞれ独立して、1万至3の R^4 で置換されていてもよい。)、 $X_{5\,1}$ は、それぞれ独立して、-O-、-O-C₁ - 6 アルキルー、-S-、-S (O) - 、-S (O) 2- 、-C (O) - 、-S (O) 2 N- 又は-N-S (O) 2 - を示し、 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH2) 1-4 OH、-CH3-a Fa、-0 CH3-a Fa、-1 CH3-a Fa、-2 CH4-1 CH3-a Fa、-2 CH3-a Fa、-1 CH4-1 CH3-a Fa、-2 CH3-a Fa、-1 CH4-1 CH3-a Fa、-1 CH3-a Fa、-1 CH3-a Fa、-1 CH3-a Fa、-1 CH4-1 CH3-a Fa、-2 CH3-a Fa、-3 CH4-4 CH3-a Fa、-3 CH3-4 CH3-5 CH3-6 CH3-7 CH3-9 CH3

、 C_{1-6} アルキルーOH、ハロゲン、 C_{1-6} アルキルーハロゲン、 OC_{1-6} アルキル、 $(CH_2)_{0-3}$ S(O) $_{0-2}$ R 7 、SH、SO $_3$ 、チオキソ、アミノ、CN、(CH_2) $_{0-3}$ NHSO $_2$ R 7 、(CH_2) $_{0-3}$ COOH、(CH_2) $_{0-3}$ R 7 、(CH_2) $_{0-3}$ C(O) (CH_2) $_{0-3}$ R 7 、(CH_2) $_{0-3}$ C(O) NH $_2$ 、(CH_2) $_{0-3}$ C(O) NH $_3$ 、(O) OR O 、 (O) OR O (O

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN、アミノ、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-C (O) OC_{1-6} アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、また、該フェニルは、 C_{1-6} アルキル又は-C (O) OC_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 はハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN 、ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C(O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択される基を示し、

X6は、前記X5と同様の基を示し、

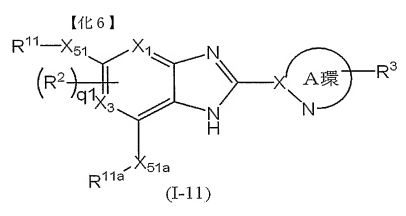
 R^6 は、独立して、水素、 C_{1-6} アルキル又は C_{2-4} アルキル $-O-C_{1-4}$ アルキルを示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、

q1は、0乃至2の整数を示す]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩、

(3) 式(I-11)

[0020]



[0021]

[式中、 X_{5} 1 a は、前記 X_{5} 1 と同様の基を示し、 R^{1} 1 a は、前記 R^{1} 1 と同様の基を示し、他の記号は前記と同じ]で表される前記(2)記載の化合物。

(4) 式(I-12)

[0022]

【化7】

$$R^{11}$$
— X_{51} X_4 X_4

[0023]

[式中の記号は、それぞれ独立して、前記と同じ] で表される前記(2)の化合物。 (5)式(I-2)

[0024]

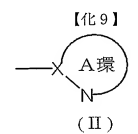
【化8】

$$R^{11}$$
— X_{51} 用 X_{2} X_{4} X_{4} X_{52} X_{4} X_{52} X_{4} X_{52} X_{4} X_{52} X_{4} X_{52} X_{4} X_{52} X_{52} X_{52} X_{52} X_{4} X_{52} X_{4} X_{52} X_{52}

[0025]

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、下記式(II)

[0026]



[0027]

で表される 5 乃至 6 員の含窒素ヘテロ芳香環式基を示し(該 A 環は、 1 又は2以上の R 3 で置換されていてもよい)、

 R^{1} は、アリール基又はヘテロアリール基を示し(該 R^{1} は、それぞれ独立して、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい。)、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH_2) $_{1-4}$ OH、- CH_3 $_{a}$ $_{$

 R^3 は、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、(C_{12}) 0 - 3 アリール、(C_{12}) 0 - 3 ヘテロ環、(C_{12}) 0 - 3 シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、ハロゲン、 C_{1-6} アルキルーハロゲン、 O_{1-6} アルキル、(C_{12}) 0 - 3 C_{1-6} アルキル、(C_{12}) 0 - 3 C_{1-6} アルキル、(C_{12}) 0 - 3 C_{1-6} アルキル、(C_{12}) 0 - 3 C_{12}) 0 - 3 C_{12} (C_{12}) 0 - 3 C_{12

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_3-aF_a$ 、CN、アミノ、 C_1-6 アルキル、 $-OC_1-6$ アルキル、-COOH、-C (O) OC_1-6 アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、また、該フェニルは、 C_1-6 アルキル又は-C (O) OC_1-6 アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 は、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN 、ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C (O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択 される基で置換されていてもよく、

X6は、それぞれ独立して、前記X5と同様の基を示し、

、-C(O) -、-S(O) 2 N-又は-N-S(O) 2 -を示し、

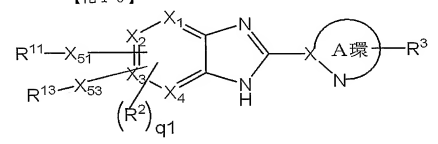
 R^{12} は、炭素数 3 乃至 8 の低級アルキル基、炭素数 3 乃至 8 のシクロアルキル基(該低級アルキル基又はシクロアルキル基中の炭素原子の 1 乃至 3 が、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子で置き換わっていてもよい(窒素原子、硫黄原子、酸素原子が X_{52} に結合する位置は、除く)(該 R^{12} は、それぞれ独立して、1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい)を示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、

q1は、0乃至2の整数を示す]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩、

(6)式(I-3)

【0028】 【化10】



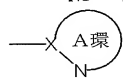
(I-3)

[0029]

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 は、それぞれ独立して、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、下記式(II)

[0030]

【化11】



 (Π)

[0031]

で表される 5 乃至 6 員の含窒素へテロ芳香環式基を示し(該 A 環は、1 又は2以上の R^3 で置換されていてもよい)、

 R^{1} は、アリール基又はヘテロアリール基を示し(該 R^{1} は、それぞれ独立して、 1 乃至 3 の R^{4} で置換されていてもよい。)、

 $\mathbb{R}^{1/3}$ は、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1 乃至3 有する脂肪族ヘテロ環基を示し、

 R^2 は、それぞれ独立して、ヒドロキシ、- (CH_2) $_{1-4}$ OH、- CH_3 $_{a}$ F_a 、- (CH_2) $_{1-4}$ CH $_{3-a}$ F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- OCH $_{3-a}$ F_a 、- OT - O

HC (O) R^7 、(CH_2) $_{0-3}$ C (O) NHS (O) $_{2}$ $-R^7$ 及び(CH_2) $_{0-3}$ S (O) $_{2}$ NHC (O) $-R^7$ からなる群より選択される基を示し(該 R^3 中のアルキル鎖、シクロアルキル環又はヘテロ環は、さらに、 C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、ハロゲン、CN、 $N-C_{1-4}$ アルキルアミノ、N, $N-ジ-C_{1-4}$ アルキルアミノ又はO C_{1-4} アルキルで置換されていてもよい。)、

 X_{5} 1 は、-O-、-O-C1 - 6 アルキルー、-S-、-S (O) - 、-S (O) 2 - 、-C (O) - 、-S (O) 2 N-又は-N-S (O) 2 -を示し、

X53は、単結合を示し、

 R^4 は、それぞれ独立して、ハロゲン、 $-CH_{3-a}F_a$ 、CN、アミノ、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-C (O) OC_{1-6} アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環及びフェニル(該ヘテロ環は、オキソ基で置換されていてもよく、また、該フェニルは、 C_{1-6} アルキル又は-C (O) OC_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示し、

 R^5 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、フェニル、ナフチル、ヘテロ環及び C_{3-7} シクロアルキルからなる群より選択される基を示し、 R^5 はハロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN、ヒドロキシ、アミノ、COOH及び-C(O) OC_{1-6} アルキルからなる群より選択される基で1又は2以上置換されていてもよく、

X6は、前記X5と同様の基を示し、

 R^6 は、独立して、水素、 C_{1-6} アルキル又は C_{2-4} アルキル $-O-C_{1-4}$ アルキルを示し、

aは、それぞれ独立して、1、2又は3を示し、

q 1 は、0 乃至 2 を示す。] で表される化合物又はその薬学的に許容される塩、

(7) X_1 、 X_2 、 X_3 及び X_4 の全てが炭素原子である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物又はその薬学的に許容される塩、

(8) 5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(4-x チルスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-x)+2-7x/+2)-6-(4-x9) -2-2-2 -2-2 -2-4

5-(2-メトキシーフェノキシ)-6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、

 $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

- $5-(4-\pi \nu i)$ -6-(2 i) -3-4 i -4 i -2-4 i -2-4
- $5-(4-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル $-6-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
- 5-(3-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>6-(2-カルバモイルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩、
- 5-(4-x+3) -2-2+3 -2-2+3 -2-4
- 5 $-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) $-6-(4-\pi)$ メチルカルバモイルーフェノキシ) $-2-\theta$ リジン $-2-\theta$ ルー1 $H-\phi$ ンズイミダゾール、
- $5 (2 \pi n) + \pi n +$
- 5-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(4-(2-(2-(2-2)))) 2、2、2ートリフルオローアセトキシ) -エチル) -フェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩、
- 5 (4 i) + i) + i) (4 i) +
- 5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(2-1,
- 2, 4-オキサジアゾール-3-イルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 6-(3-メトキシーフェノキシ)-4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 4-(2-メトキシーフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-2-チアゾール-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
- 6 (4 i) + i) i
- 2-ジヒドロ-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
- 4-(2-シアノーフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 4-(2-7) (ピリジン-2-(1) (ピリジン-2-1) -6-(4-1) (4 ージメチルカルバモイルーフェノキシ) -1 H -1 (-1) -1 (
- 4-(2-7)ルオローフェノキシ) -2-(29)ジン-2-7ル) -6-(4-8)ルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
- 4-(2-rセチルーフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 4-(2, 6-i)フルオローフェノキシ) -2-(l)リジン-2-(l)リジン-2-(l)メチルカルバモイルーフェノキシ) -1 H-(i)
- 4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
- 4 (2, 5 i) 2 i 2 i 2 i 2 i 3 i 4 -

6 - (4 - ジメチルカルバモイルーフェノキシ) - 4 - (2 - オキソー1, 2 - ジヒドロ-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、 4-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、 1-(2-(6-(4-オキサゾール-5-イルーフェノキシ) - 2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)ーピロリジンー1-イル)ーエタノン、 3-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) -ベンゾニトリル、 5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) ―ピリジンー2ーカルボニトリル、 1-(2-(6-(6-xyy) スルホニルーピリジン<math>-3-(xyy) - 2-(yyy)-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノ ン、 1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(キノリン-6-イルオキシ) <math>3 Hーベンズ イミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、 4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)-2ーメチルーベンゾニトリル、 1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(キノリン-3-イルオキシ)3H-ベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、 1-(2-(6-(4-rセチルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>3H-ベン ズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、 4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) -N. Nージメチルーベンゼンスルホンアミド、 1 - (2 - (6 - (4 - (プロパン - 2 - スルホニル) - フェノキシ) - 2 - ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ ン、 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、 4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1 H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)-N,Nージメチルーベンズアミド、 4 - (6 - (1 - r セチルーピロリジン <math>- 2 - 4 n) - 2 - ピリジン - 2 - 4 n - 1 H - 1ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-N-メチルーベンズアミド、 ェノキシ) - 3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノ ン、 フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ピロリ ジンー1ーイル) ―エタノン 1 - (2 - (6 - (3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 -イルー 3 H - ベンズイミダゾールー 5 - イル) - ピロリジンー 1 - イル) - エタノン、 5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)-ピリミジン-2-カルボニトリル、 ダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-カルボキサミド、 2- (6- (4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベ ンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボキサミド、 2- (6- (4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) - 2-ピリジン-2-イル-3H ーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボキサミド、 $1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{$ H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、

```
ズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)-2-ヒドロキシーエタノン、
5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンス
ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンス
ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-7) (2ープルオローフェノキシ) -2-(1H-1) ラゾールー3ーイル) -6-(6-1)
メタンスルホニルーピリジンー 3 ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-クロローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5- (2-クロローフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6- (6-メタンスルホニ
ルーピリジン-3 -イルオキシ) -1 Hーベンズイミダゾール、
5-(2-トリフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メ
タンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー1Hーベンズイミダゾール、
5-(2-トリフルオロメチルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-メ
タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメチルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(6-メタ)
ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルピリジン
-3-4 (ルオキシ) -2-2 (リジン -2-4 ルー 1 H - ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルピリジン
-3-4ルオキシ) -2-2ラジン-2-4ルー1 Hーベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジンー3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー2ー(1ーメチルー1Hーピラゾールー3ーイル)
-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(6-エタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-シアノーフェノキシ) - 2-ピラジン-2-イルー<math>6-(6-エタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2-フルオローフェノキシ) - 2 - (1 H - ピラゾール - 3 - イル) - 6 - (6 - 1)
エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2.3-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール
```

```
5 - (2, 3 - i) 3 - i 2 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 -
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-2-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-
イル) - 6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミ
ダゾール、
5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタン
スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2.4 - i)
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2.4 - i)
イル) - 6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミ
ダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-1-オキシド-2-イルー6
(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2.6 - i)
スルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,6-i)フルオローフェノキシ) -2-lラジン-2-1ルー6-(6-1)
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2.6 - i)
イル)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミ
ダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン
-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン
-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-7) (2ープルオロピリジン-3ーイルオキシ) -2-(1H-ピラゾール-3-イル)
-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-2) クロロピリジン-3-4 ルオキシ)-6-(6-1) エタンスルホニルピリジンー
3 - 4ルオキシ) -2 - 2リジン-2 - 4ルー1 + 4ーベンズイミダゾール、
5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン-
3ーイルオキシ)ー2ーピラジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、
3-4ル)-6-(6-14クンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-1H-4ベンズ
イミダゾール、
5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ) -6-(6-エタンスルホニルピリジンー
3-イルオキシ)ー2-ピリジンー2-イルー1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン-
3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジンー3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
```

```
ニルーピリジンー3-イルオキシ)-2-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル)
-1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2, 6 - i) 2 - i 2 - i 3 - i 3 - i 4 - i 4 - i 5 - i 6 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 -
- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-メタンスルホ
ニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホ
ニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホ
ニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)
-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3
-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3
-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)エタンスルホニルーピリジンー3
-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3
-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
 4-(1-メチル-2-オキソー1,2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-6-
   (4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ
 ゾール、
  4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジンー3
 ーイルオキシ)ー2ー(1Hーピラゾールー3ーイル)ー1Hーベンズイミダゾール、
 4- (2-クロローフェノキシ) -6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ
 キシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
  4-(2-フルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イル
 オキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
  4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジンー3
 -イルオキシ) -2- (1-メチルーピラゾール-3-イル) -1H-ベンズイミダゾー
  4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3
 -イルオキシ) -2 -ピラジン-2 -イル-1 H -ベンズイミダゾール、
  4- (2-シアノ-フェノキシ) -6- (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオ
 キシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
  4-(2, 4-ジフルオローフェノキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3
  -イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
  4-(ピリジン-2-イルスルファニル) -6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3
  ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、
  2-ヒドロキシ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-1-フェノキシ)-2-ピ
  リジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -
 エタノン、
  1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{
  H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、
  1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{
  H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタンチオン、
  2-フルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン
  -2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ
  ン、
```

```
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ
ン、
5-(6-(1-r セチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)ーピリジンー2ーカルボニトリル、
H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)-2-メチルアミノーエ
タノン、
ーイル) - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン
5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピラジン-2-イル-1H-
ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)ーピリジンー2ーカルボニトリル、
シスー1ー(4ーフルオロー2ー(6ー(4ーメタンスルホニルーフェノキシ)ー2ーピ
リジンー2ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ー
エタノン、
1-(4,4-ジフルオロー2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)ー2ーピ
リジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ー
エタノン、
ピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5
ーイル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、
1 - (1 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{
H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-2-イル)ーエタノール、
H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン、
1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン
- 2 - イル- 3 H - ベンズイミダゾール- 5 - イル)- ピロリジン- 2 - イル)- エタノ
ン、
1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノ
ン、
 (2R) -1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル
-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボキサミド、
 (2R) −1−(1−(6−(6−エタンスルホニルーピリジン−3−イルオキシ)−2
ーピリジンー2ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー2ーイル
) ーエタノン、
  -ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル
) ーエタノン、
  (2R) -1- (1- (6- (4-エタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2
-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン、
  (2R) - 1 - (1 - (6 - (4 - エタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピラジンー 2
ーイル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-2-イル)ーエタノン、
 (2R) −1− (1− (6− (6−エタンスルホニルーピリジン−3−イルオキシ) −2
-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル
)ープロパン-1ーオン、
  ーピリジンー 2 ーイルー 3 H-ベンズイミダゾールー 5 ーイル)ーピロリジンー 2 ーカル
```

ボキサミド、

1-((2R, 4S)-1-(6-(6-x9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオローピロリジン-2-イル)-エタノン 又は

1-((2R, 4S)-1-(6-(6-L9ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオローピロリジン-2-イル)-エタノンである化合物又はその薬学的に許容される塩。

- (9) 2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)
- (3) からなる医薬組成物
 - (1) 前記(1) 乃至(8) のいずれかに記載の化合物、
 - (2) 以下の (a) (g) からなる群より選択される1又は2以上の化合物
 - (a) 他のグルコキナーゼ活性化剤
 - (b) ビスーグアニド
 - (c) PPAR アゴニスト
 - (d) インスリン
 - (e) ソマトスタチン
 - (f) α グルコシダーゼ 阻害剤
 - (g) インスリン
 - (h) DP-IV 阻害剤
 - (3)薬学的に許容される担体、
- (10)前記(1)乃至(8)のいずれかに記載の化合物を有効成分とするグルコキナーゼ活性化剤、
- (11)前記(1)乃至(9)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖尿病の治療及び/又は予防のための薬剤、
- (12)前記(1)乃至(9)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防のための薬剤、 に関する。

【発明の効果】

[0032]

式(I)で表される本発明に係る置換ベンズイミダゾール誘導体又はその薬学的に許容される塩は、強力なグルコキナーゼ活性を有しており、糖尿病、糖尿病の合併症若しくは肥満の治療及び/又は予防に有用である。

以下に本明細書において用いられる用語の意味について説明し、本発明に係る化合物について更に詳細に説明する。

[0033]

「アリール」とは、好ましくは、炭素数6乃至14の炭化水素芳香環を意味し、例えばフェニル、ナフチル、ビフェニル、アントリル等が挙げられる。

[0034]

「ヘテロ環」とは、飽和した、部分的に飽和した若しくは不飽和の、3乃至12原子から構成される単環の又は縮合した双環であって、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を該ヘテロ環の構成原子として少なくとも1つ有する。該ヘテロ環内に、ヘテロ原子が2以上存在する場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。該ヘテロ環内にメチレン基を有する場合には、該メチレン鎖は、-C(O)-、硫黄原子、S(O) 又はS(O)2 で置き換わっていてもよく、また、該ヘテロ環内に窒素原子を有する場合には、該窒素原子は、N-オキサイドを形成していてもよい。該ヘテロ環の結合位置は、通常、該環中の炭素原子又は窒素原子である。

該ヘテロ環は、好ましくは、飽和した、一部飽和した若しくは不飽和の、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至3、該環の構成原子として有する4乃至7員の単環又は9若しくは10員の縮合環が挙げられる。該4乃至7員の単環又は9若しくは10員の縮合環中にメチレン基を有する場合には、該メチレン基は、

-C(O)又は硫黄原子で置き換わっていてもよく、さらに、該硫黄原子は、酸化されて

、S (O) 又はS (O) $_2$ となっていてもよく、また、該ヘテロ環内に窒素原子を有する場合には、該窒素原子はN-オキサイドを形成していてもよい。

[0035]

これらのうち、5又は6員の単環のヘテロ環としては、具体的には、例えば、イソオキサ ブリル、ピロリジニル、2-ピロリドニル、2,5-ジオキソピロリドニル、モルホリノ 、テトラヒドロフラニル、ピラゾリル、アゼチジニル、ピペリジル、ピペラジニル、チオ モルホリノ、テトラヒドロピラニル、オキサジアゾリル、テトラゾリル、イミダゾリル、 トリアゾリル、インドリル、チアゾリル、チアジアゾリル、ピラジニル、ピリダジニル又 はピリジルが挙げられる。

また、該へテロ環のうち、双環のヘテロ環としては、例えば、ベンゾフラニル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾチオフェニル、ベンゾチアゾリル、ベンゾイソチアゾリル、ベンゾオサゾリル、ベンゾイソオキサゾリル、ピリドイミダゾリル、ピリドトリアゾリル、キノリニル、イソキノリニル、キノキサリニル、キナゾリニル、フタラジニル、シンノリニル又はナフチリジニル等が挙げられる。

[0036]

「 C_{1-6} アルキル」とは、直鎖又は分岐を有する炭素数 1 乃至 6 のアルキルを意味し、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソアミル基、ネオペンチル基、イソペンチル基、1, 1-ジメチルプロピル基、<math>1-x チルブチル基、2-x チルプロピル基、1, $1-\tilde{y}$ メチルプロピル基、1-x チルブチル基、1, $1-\tilde{y}$ メチルプロピル基、1-x チルベンチル基、1, $1-\tilde{y}$ メチルブチル基、1, $1-\tilde{y}$ メチルブチル基、 $1-\tilde{y}$ ステルブチル基、 $1-\tilde{y}$ ステルブチル基、 $1-\tilde{y}$ ステルブチル表、 $1-\tilde{y}$ ステルブチル表、 $1-\tilde{y}$ ステルブチル表、 $1-\tilde{y}$ ステルブチル表、 $1-\tilde{y}$ ステルブチル表、 $1-\tilde{y}$ ステルブロピル基等が挙げられる。

[0037]

「 C_{2-6} アルケニル」とは、直鎖状又は分岐を有する炭素数 2 乃至 6 のアルケニルを意味し、例えば、アリル基、2-プロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、1-ペンテニル基等が挙げられる。

[0038]

「 C_{2-6} アルキニル」とは、直鎖又は分岐を有する炭素数 2 乃至 6 のアルキニルを意味し、例えば、エチニル基、 2-プロピニル基、 2-ブチニル基又は 2-メチルー 2-ブチニル基等が挙げられる。

「C₃₋₇シクロアルキル」とは、具体的には、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等が挙げられる。

[0039]

「ハロゲン」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を意味する。

[0040]

 $\begin{bmatrix} C_{1-6} \\ \mathbb{P} \\$

[0041]

 $\begin{bmatrix} C_{1-6} \\ F$ ルキルーハロゲン」としては、例えば、クロロメチレン、フルオロメチレン、クロロエチレン又はフルオロエチレン等が挙げられる。

[0042]

[0043]

 $[-C(O)OC_{1-6}Pn+n]$ としては、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル又はtert

[0044]

「 $-NH-C_{1-4}$ アルキル」としては、例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ又は2-メチルブチルーアミノ等が挙げられる。

[0045]

「 $-N-ジ-(C_{1-4}$ アルキル)」としては、例えば、ジメチルアミノ、エチルプロピルアミノ、2-メチルブチルー1-メチルアミノ等が挙げられる。また、「-N-ジー(C_{1-4} アルキル)」中の同一又は異なる C_{1-4} アルキルが窒素原子と一緒になって、環を形成していてもよく、該環の具体例としては、例えば、ピペリジン、ピロリジン等が挙げられる。

[0046]

「 $CH_{3-a}F_a$ 」は、メチル基中の1乃至3の水素原子がフッ素原子で置換された基を意味し、例えば、トリフルオロメチル、ジフルオロメチル又はフルオロメチル基等が挙げられる。

[0047]

「 $(CH_2)_{1-4}CH_{3-a}F_a$ 」としては、例えば、2, 2-ジフルオロエチル、3, 3, 3-トリフルオロプロピル等が挙げられる。aは、1乃至3の整数を示す。

[0048]

本発明に係る前記式(I)で表される化合物について更に具体的に開示するために、式(I)、(I-2)及び(I-3)において用いられる各種記号について、具体例を挙げて説明する。

[0049]

本発明に係る式(I)

[0050]

【化12】

$$(R^1-X_5)$$
 R^3 (R^2) Q (I)

[0051]

で表される化合物について説明する。

 R^1 は、それぞれ独立して、アリールー Z^1 ー、ヘテロ環ー Z^1 ー、 C_{3-7} シクロアルキルー Z^1 ー、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、 C_{2-6} アルキニル、ー(CH_{2}) $_{1-4}$ ー CH_{3-a} F_a 及びーCH (OH) CH_{3-a} F_a からなる群より選択される基を示す。

 R^1 が示す「アリールー Z_1 ー」とは、前記定義のアリールと Z_1 とが結合した基を意味する。

 Z_1 は、それぞれ独立して、単結合、 C_{2-6} アルケニレン又は $-(CH_2)_r-C(R^6)_2-(CH_2)_s$ 一を意味する。

 Z_1 が示す「 C_2 - 6 アルケニレン」とは、具体的には、例えば、エテニレン、 2 ープロペニレン、 2 ーブテニレン等が挙げられる。

 Z_1 が示す「 $-(CH_2)_r$ $-C(R^6 a)_2 - (CH_2)_s$ -」において、r は、0 乃至 3 の整数を示し、s は、0 乃至 3 の整数を示し、 $R^6 a$ は、同一又は異なって、水素、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル又は $-C_{2-4}$ アルキル $-OC_{1-4}$ アルキルを示す。

 Z_1 が示す「 $-(CH_2)_r - C(R^{6a})_2 - (CH_2)_s -$ 」とは、具体的には、例えば、イソプロピル基、シクロプロピル基、エチル基、シクロブチル基等が挙げられる。

 R^1 が示す「ヘテロ環ー Z_1 ー」とは、前記定義のヘテロ環と Z_1 とが結合した基を意味する。該ヘテロ環は、前記定義のヘテロ環と同様の基を意味し、好ましくは、飽和した、一部飽和した若しくは不飽和の、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至3、該環の構成原子として有する4乃至7員の単環又は9若しくは10員の縮合環が挙げられる。また、該4乃至7員の単環又は9若しくは10員の縮合環中にのメチレン基を有する場合には、該メチレン基は、-C(O)又は硫黄原子で置き換わっていてもよい。さらに、該硫黄原子は、酸化されて、S(O)又はS(O)2となっていてもよい。また、該ヘテロ環内に窒素原子を有する場合には、該窒素原子はNーオキサイドを形成していてもよい。

該へテロ環のうち、4乃至7員の単環のヘテロ環としては、具体的には、例えば、アゼチジニル、イソキサゾリル、ピロリジニル、2ーピロリドニル、2,5ージオキソピロリドニル、モルホリノ、テトラヒドロフラニル、アゼパニル、ピペリジル、ピペラジニル、チオモルホリノ、テトラヒドロピラニル、イミダゾリル、トリアゾリル、オキサジアゾリル、テトラゾリル、ピラゾリル、インドリル、チアゾリル、チアジアゾリル、ピラジニル、ピリダジニル又はピリジルが挙げられる。また、該ヘテロ環のうち、双環のヘテロ環としては、例えば、ベンゾフラニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾチオフェニル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾイソチアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾイソチアゾリル基、ベンゾイソオキサゾリル基、ピリドイミダゾリル基、キノリニル基、イソキノリニル基、キノキサリニル基、キナゾリニル基、フタラジニル基、シンノリニル基又はナフチリジニル基等が挙げられる

[0052]

 R^1 が示す「 C_{3-7} ーシクロアルキルー Z_1 ー」とは、前記定義の C_{3-7} ーシクロアルキルと前記 Z_1 とが結合した基を意味する。

[0053]

 R^1 が示す「 C_{1-6} アルキル」は、前記定義と同様の基を意味する。

[0054]

R¹ が示す「C₂₋₆ アルケニル」は、前記定義と同様の基を意味する。

[0055]

 R^{1} が示す「 C_{2-6} アルキニル」は、前記定義と同様の基を意味する。

 R^1 が示す「 $-(CH_2)_{1-4}-CH_{3-a}F_a$ 」としては、具体的には、例えば、トリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基、2, 2-ジフルオロエチル基、<math>3, 3, 3-トリフルオロプロピル基等が挙げられる。

 R^{1} としては、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、アリールー Z^{1} ー、ヘテロ環ー Z^{1} ー、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{12}) $_{0-2}$ 、ー(C_{13} ー、 C_{1-6} アルキル、 C_{2-6} アルケニル、フェニルー Z^{1} ー又はヘテロ環

 $-Z^1$ -がより好ましく、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、1-メチルプロピル、2-メチルプロピル、アリル、フェニル、2-エチルブチル、フェニルー Z^1- 、シクロ環ー Z^1 -、モルホリノー Z^1 -、アゼチジニルー Z^1 -、ピペリジニルー Z^1 -、ピペラジニルー Z^1 -、ピロリジニルー Z^1 -、テトラヒドロー2 Hーピラニルー Z^1 -、イソキサゾリルー Z^1 -、オキサゾリルー Z^1 -、ピリジルー Z^1 -、ピリミジニルー Z^1 -、チアゾリルー Z^1 -、チエニルー Z^1 - 又はイソインドリルー Z^1 - がさらに好ましい。

 R^1 は、1乃至3の R^4 で置換されていてもよい。 R^1 が、置換基として、 R^1 上に、2 又は3の R^4 を有している場合には、 R^4 は同一又は異なっていてもよい。

 R^4 は、ハロゲン、 $-CH_{3-a}F_a$ 、CN、 $アミノ、<math>C_{1-6}$ アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、-COOH、-C(O) OC_{1-6} アルキル、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環、及びフェニル(該フェニルは、 C_{1-6} アルキル又は-C(O) OC_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)からなる群より選択される基を示すか、或いは、 R^5-X_6 を示す。

R⁴ が示す「ハロゲン」とは、前記定義と同様の基を意味する。

 R^4 が示す「 $-CH_3-aF_a$ 」とは、例えば、トリフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、フルオロメチル基が挙げられる。

R⁴が示す「C₁₋₆アルキル」とは、前記定義と同様の基が挙げられる。

 R^4 が示す「 $-OC_{1-6}$ アルキル」とは、ヒドロキシ基の有する水素原子が前記「 C_{1-6} アルキル」で置換された基を意味し、具体的には、例えば、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、イソヘキシルオキシ基等が挙げられる。

 R^4 が示す「-C (O) OC_{1-6} アルキル」とは、カルボキシル基の有する「水素原子」が前記「 C_{1-6} アルキル」で置換された基を意味し、より具体的には、例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等が挙げられる。

R⁴ が示す「ヘテロ環」は、前記定義の「ヘテロ環」と同じ基を意味する。

また、 R^4 が示す「フェニル基」は、前記「 C_{1-6} アルキル」又は「-C (O) OC_{1-6} アルキル」で置換されていてもよい。

 R^4 が示す「 C_{1-6} アルキルで置換されていてもよいフェニル基」としては、より具体的には、例えば、2-メチルーフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、2-プロピルフェニル基、2-プロピルフェニル基、2-プロピルフェニル基、2-プロピルフェニル基、2-プロピルフェニル基、2-プロピルフェニル基、2-プロピルフェニル基、2- が示す「2- (O) OC1 2- 6 アルキルで置換されていてもよいフェニル基」としては、より具体的には、例えば、2-メトキシカルボニルフェニル基、2-メトキシカルボニルフェニル基、2-メトキシカルボニルフェニル基、2-メトキシカルボニルフェニル基、2- のスピールフェニル基、2- のカルボニルフェニル基、2- のカルボニルフェニル基等が挙げられる。

 R^5 は、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、フェニル、ナフチル、ヘテロ環又は C_{3-7} シクロアルキルを示す。

 $R^{\,5}$ が示す「 $C_{\,1\,-\,6}$ アルキル」とは、前記定義の「 $C_{\,1\,-\,6}$ アルキル」と同じ基を示す

[0056]

 R^5 が示す「ヘテロ環」とは、前記定義の「ヘテロ環」と同様の基が挙げられ、これらのうち、 R^5 のヘテロ環としては、飽和した、一部飽和した若しくは不飽和の、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至4有する単環を示

すか、或いは、該単環とフェニル基又はピリジル基とが縮合した9若しくは10員の双環が好ましい。

[0057]

 R^5 が示す「 C_{3-7} シクロアルキル」とは、前記定義と同様の基を示す。 R^5 としては、 C_{1-6} アルキル、フェニル、ヘテロ環又は C_{3-7} シクロアルキルが好ましく、 C_{1-6} アルキル、テトラヒドロフラニル、イミダゾリル、イソオキサゾリル、ピラジニル、ピリミジニル、チエニル、1, 3 ーベンゾジオキソリル、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル又はシクロヘキシルが好ましく、メチル、エチル、イソプロピル、テトラヒドロフラニル、シクロプロピル、イミダゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、ピリミジニル、チエニル、1, 3 ーベンゾジオキソリル又はシクロペンチルがさらに好ましい。

また、 R^5 は、 Λ ロゲン、 C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル、 $-CH_{3-a}$ F_a 、CN、ヒドロキシ、アミノ、-COOH及び-C(O) OC_{1-6} アルキルからなる群より 1 又は 2 以上選択される基で置換されていてもよく、 R^5 がこれらの置換基を 2 以上有している場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

 R^5 上の置換基としては、ヒドロキシ、CN、アミノ、 C_{1-6} アルキル、 OC_{1-6} アルキル又はハロゲンが好ましく、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキル、 OC_{1-6} アルキルがより好ましく、ヒドロキシ、メチル、tert ーブチル、メトキシ、クロロ又はフルオロがさらに好ましい。

又は単結合を示す。該 X_5 のうち、-Z-、-CH=CH-Z-、-O-Z-、-C (O) Z-、-C (O) -Z- (P6) -Z- (O) -Z-

[0058]

Zは、単結合、 C_{2-6} アルケニレン又は $-(CH_2)_r$ -C $(R^{6-a})_2-(CH_2)_s$ - を示す。これらのうち、単結合、 $-(CH_2)_{1-2}$ - 又は $-(CH_2)_r$ -C $(R^{6-a})_2-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_2-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_2$ が好ましく、単結合、 $-(CH_2)_{1-2}$ 又は $-(CH_2)_r$ -C $(R^{6-a})_2-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_2$ $-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_3$ $-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_3$ $-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_3$ $-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_3$ $-(CH_2)_s$ $-(R^{6-a})_3$ $-(CH_2)_s$ $-(CH_2)_s$ $-(CH_3)_3$ $-(CH_2)_s$ $-(CH_3)_s$ $-(CH_$

O) -O-Z-、-C (O) -Z-、-N (R 6) -C (O) -Z-、-C (O) -N (R 6) -Z-、-S (O) $_2-Z-$ 、-N (R 6) S (O) $_2-Z-$ 又は-S (O) $_2$ N (R 6) -Z-が好ましく、単結合、-Z-、-O-Z-、-O-C (O) -Z-、-C (O) -Z-、-N (R 6) -C (O) -Z-、-N (R 6) -C (O) -Z- (O) -Z

[0059]

 R^4 としては、ハロゲン、 $CH_{3-a}F_a$ (好ましくはトリフルオロメチル)、 $OCH_{3-a}F_a$ (好ましくは、トリフルロメトキシ)、CN、 C_{1-6} アルキル、 OC_{1-6} アルキル、COOH、C (O) OC_{1-6} アルキル、(CH_2) $_{0-3}$ COOH、C (O) - フェニル、 SO_2 NH_2 、ヒドロキシ、オキソ、ヘテロ環又はフェニル(該フェニル基は、1 又は 2 以上の水素、 C_{1-6} アルキル又はC (O) O C_{1-6} アルキルで置換されていてもよい)が好ましく、ハロゲン、CN、 C_{1-6} アルキル、オキソ、ヘテロ環、 OC_{1-6} アルキル又はCOOHがより好ましい。

[0060]

また、 R^4 が-N (R^6) -C (O) -Z -Z -Z -Z -Z である場合であって、 R^5 及び R^6 が共にアルキルである場合には、 R^5 、 R^6 及び窒素原子が一緒になって、ヘテロ環を形成していてもよい。P は、1 乃至 3 の整数を示す。

[0061]

pとしては、2又は3であることが好ましく、2であることがより好ましい。

[0062]

pが2又は3である場合には、 $-X_5-R^1$ は、同一又は異なっていてもよい。 以上より、 $-X_5 - R^1$ (該 R^1 は、1 乃至 3 の前記の R^4 で置換されていてもよい。)と しては、具体的には、例えば、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルファニル基、 フェノキシ基、ベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、2-シアノフェノキシ基、3-シアノフェノキシ基、4-シアノフェノキシ基、2-カルバモイルフェノキシ基、3-カ ルバモイルフェノキシ基、4-カルバモイルフェノキシ基、2-メチルカルバモイルフェ ノキシ基、3-メチルカルバモイルフェノキシ基、4-メチルカルバモイルフェノキシ基 、2-ジメチルカルバモイルフェノキシ基、3-ジメチルカルバモイルフェノキシ基、4 ージメチルカルバモイルフェノキシ基、2-メトキシーフェノキシ基、3-メトキシフェ ノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、2-イソプロピルフェノキシ基、3-イソプロピ ルフェノキシ基、4-イソプロピルフェノキシ基、2-メチルフェノキシ基、3-メチル フェノキシ基、4ーメチルフェノキシ基、2ーエチルフェノキシ基、3ーエチルフェノキ シ基、4-エチルフェノキシ基、2-アセチルフェノキシ基、3-アセチルフェノキシ基 、4-アセチルフェノキシ基、2-メタンスルホニル-フェノキシ基、3-メタンスルホ ニルフェノキシ基、4-メタンスルホニルフェノキシ基、2-メトキシカルボニルフェノ キシ基、3-メトキシカルボニルフェノキシ基、4-メトキシカルボニルフェノキシ基、 2-エトキシカルボニルフェノキシ基、3-エトキシカルボニルフェノキシ基、4-エト キシカルボニルフェノキシ基、2-ヒドロキシフェノキシ基、3-ヒドロキシフェノキシ 基、4ーヒドロキシフェノキシ基、2ーヒドロキシメチルフェノキシ基、3ーヒドロキシ メチルフェノキシ基、4-ヒドロキシメチルフェノキシ基、2-ヒドロキシエチルフェノ キシ基、3-ヒドロキシエチルフェノキシ基、4-ヒドロキシエチルフェノキシ基、2-ホルミルフェノキシ基、3ーホルミルフェノキシ基、4ーホルミルフェノキシ基、2ー(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ基、3-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ基、4 - (1-ヒドロキシエチル)フェノキシ基、2、5-ジフルオロフェノキシ基、2、4-ジフルオロフェノキシ基、2,6-ジフルオロフェノキシ基、2-フルオロフェノキシ基 、3-フルオロフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、2-ジーフルオロメトキシフ ェノキシ基、3-ジフルオロメトキシフェノキシ基、4-ジフルオロメトキシフェノキシ 基2-トリフルオロメトキシフェノキシ基、3-トリフルオロメトキシフェノキシ基、4 - トリフルオロメトキシフェノキシ基、2- (1H-テトラゾール-5-イル)フェノキ シ基、3-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ基、4-(1H-テトラゾール -5-イル)フェノキシ基、2-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ基、3-(オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ基、4ー(オキサジアゾールー3ーイル)フェ ノキシ基、2-(5-メチルオキサジアゾール-3-イル)フェノキシ基、3-(5-メ チルオキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ基、4-(5-メチルオキサジアゾールー 3-イル)フェノキシ基、2-メトキシフェニルスルファニル基、3-メトキシフェニル スルファニル基、4-メトキシフェニルスルファニル基、2-メトキシフェニルメチルス ルファニル基、3-メトキシフェニルメチルスルファニル基、4-メトキシフェニルメチ ルスルファニル基2-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジアゾー $\nu-3-4\nu$) フェノキシ基、3-(5-3+1)-4, 5-3+1キサジアゾールー3ーイル)フェノキシ基、4-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1 , 2, 4] オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ基2-(N-ヒドロキシアミジノ) フェノキシ基、3- (N-ヒドロキシアミジノ)フェノキシ基、4- (N-ヒドロキシア ミジノ)フェノキシ基、ピリジン-2-イルスルファニル基、ピリジン-3-イルスルフ ァニル基、ピリジン-4-イルスルファニル基、ピリジン-2-イルスルホニルアミノ基 、ピリジンー3-イルスルホニルアミノ基、ピリジン-4-イルスルホニルアミノ基ピリ ジンー2ーイルオキシ基、ピリジンー3ーイルオキシ基、ピリジンー4ーイルオキシ基、 2-メトキシピリジン-3-イルオキシ基、2-メトキシピリジン-4-イルオキシ基、 6-メトキシピリジン-3-イルオキシ基、6-メトキシピリジン-2-イルオキシ基、 3-メトキシピリジン-2-イルオキシ基、4-メトキシピリジン-2-イルオキシ基、 5-メトキシピリジン-2-イルオキシ基2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオ キシ基、6-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、5-メチルピリジン-2-イル スルファニル基、4-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、3-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、4-シアノーピリジン-3-イルオキシ基、4-ジメチルカル バモイルーピリジンー3ーイルオキシ基、4ーメチルスルホニルーピリジンー3ーイルオ キシ基、2-シアノーピリジン-3-イルオキシ基、2-ジメチルカルバモイルーピリジ ン-3-イルオキシ基、2-メチルスルホニルーピリジン-3-イルオキシ基、2-メチ ルピリジン-3-イルスルファニル基、4-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、 5-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルピリジン-3-イルスルファ ニル基、2-メチルピリジン-4-イルスルファニル基、3-メチルピリジン-4-イル スルファニル基、

4-メチルピリジン-3-イルスルホニル基、5-メチルピリジン-3-イルスルホニル 基、6-メチルピリジン-3-イルスルホニル基、2-メチルピリジン-3-イルスルホ ニル基、3-メチルピリジン-2-イルスルホニル基、4-メチルピリジン-2-イルス ルホニル基、5-メチルピリジン-2-イルスルホニル基、6-メチルピリジン-2-イ ルスルホニル基、2-オキソー1,2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、1-メチ ルー2-オキソー1,2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、1-エチルー2-オキ ソー1,2ージヒドロピリジン-3ーイルオキシ基、1H-イミダゾールー2ーイルスル ファニル基、1ーメチルー1H-イミダゾールー2ーイルスルファニル基、4H-[1, 2.4] トリアゾールー3ーイルスルファニル基又は4ーメチルー4H-[1,2,4] トリアゾールー3ーイルスルファニル基、プロピルオキシ基、イソプロピルオキシ基、ブ チルオキシ基、sec-ブチルオキシ基、tert-ブチルオキシ基、ペンチルオキシ基 、ヘキシルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、シクロヘプチ ルオキシ基、シクロオクチルオキシ基、2-オキソシクロペンチルオキシ基、2-オキソ シクロヘキシルオキシ基、3-テトラヒドロフラニル基、3-テトラヒドロピラニル基、 4-テトラヒドロピラニル基、1-アセチルピロリジン-2-イル基、2-アセチルピロ リジン-1-イル基、1-アセチルピペリジン-2-イル基、1-エチルカルボニルーピ ロリジン-2-イル基、2-エチルカルボニルピロリジン-1-イル基、1-エチルカル

ボニルーピペリジンー2ーイル基、1-nープロピルカルボニルーピロリジンー2ーイル 基、2-n-プロピルカルボニルーピロリジン-2-イル基、1-n-プロピルカルボニ ルーピペリジンー2ーイル基、1ーイソプロピルーピロリジンー2ーイル基、2ーイソプ ロピルーピロリジン-1-イル基、1-イソプロピルーピペリジン-2-イル基、1-ヒ ドロキシエチルカルボニルーピロリジンー2ーイル基、2ーヒドロキシエチルカルボニル ーピロリジン-1-イル基、1-ヒドロキシエチルカルボニルーピペリジン-2-イル基 1-ヒドロキシメチルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-ヒドロキシメチルカ ルボニルーピロリジン-1-イル基、1-ヒドロキシメチルカルボニルーピペリジン-2 ーイル基、1ーメトキシメチルカルボニルーピロリジン-2ーイル基、2ーメトキシメチ ルカルボニルーピロリジンー1ーイル基、1ーメトキシメチルカルボニルーピペリジンー 2-イル基、1-エトキシメチルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-エトキシメ チルカルボニルーピロリジンー1ーイル基、1ーエトキシメチルカルボニルーピペリジン - 2 - イル基、1 - メチルピロリジン-2 - イル基、2 - メチルピロリジン-1 - イル基 1ーメチルピペリジンー2ーイル基、1ーエチルピロリジン-2ーイル基、2ーエチル ピロリジンー1ーイル基、1ーエチルピペリジンー2ーイル基、1ーフェニルカルボニル ーピロリジンー2ーイル基、2ーフェニルカルボニルーピロリジン-1ーイル基、1-フ エニルカルボニルーピペリジンー2ーイル基、1-フェネチルカルボニルーピロリジンー 2-イル基、2-フェネチルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1-フェネチルカル ボニルーピペリジンー2ーイル基、1ーベンジルカルボニルーピロリジンー2ーイル基、 2-ベンジルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1-ベンジルカルボニルーピペリジ ンー2-イル基、1-ジメチルアミノメチルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-ジメチルアミノメチルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1-ジメチルアミノメチル カルボニルーピペリジンー2ーイル基、1-メチルアミノメチルカルボニルーピロリジン - 2 - イル基、2 - メチルアミノメチルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1-メチ ルアミノメチルカルボニルーピペリジンー2ーイル基、1-シクロヘキシルカルボニルー ピロリジンー2ーイル基、2ーシクロヘキシルカルボニルーピロリジンー1ーイル基、1 ーシクロヘキシルカルボニルーピペリジン-2-イル基、1-シクロペンチルカルボニル ーピロリジンー2ーイル基、2ーシクロペンチルカルボニルーピロリジンー1ーイル基、 1-シクロペンチルカルボニルーピペリジン-2-イル基、1-(1-メチル-3-オキ ソブチルカルボニル)-ピロリジン-2-イル基、2-(1-メチル-3-オキソブチル カルボニル)ーピロリジンー1ーイル基、1ー(1ーメチルー3ーオキソブチルカルボニ ル)ーピペリジンー2ーイル基、1ーメタンスルホニルーピロリジンー2ーイル基、2ー メタンスルホニルーピロリジンー1ーイル基、1ーメタンスルホニルーピペリジンー2ー イル基、1-エタンスルホニルーピロリジンー2-イル基、2-エタンスルホニルーピロ リジンー1ーイル基、1ーエタンスルホニルーピペリジンー2ーイル基、1ーイソプロピ ルスルホニルーピロリジンー2ーイル基、2ーイソプロピルスルホニルーピロリジンー1 ーイル基、1ーイソプロピルスルホニルーピペリジン-2-イル基、1-カルバモイルー ピロリジンー2ーイル基、2ーカルバモイルーピロリジンー1ーイル基、1ーカルバモイ ルーピペリジンー2ーイル基、1ーカルバモイルメチルーピロリジン-2ーイル基、2-カルバモイルメチルーピロリジンー1ーイル基、1ーカルバモイルメチルーピペリジンー 2-イル基、1-カルバモイルエチルーピロリジン-2-イル基、2-カルバモイルエチ ルーピロリジンー1ーイル基、1ーカルバモイルエチルーピペリジン-2ーイル基、1-(ピロリジン-2-イルカルボニル)ピロリジン-2-イル基、2-(ピロリジン-2-イルカルボニル)ピロリジン-1-イル基、1-(ピロリジン-2-イルカルボニル)-ピペリジン-2-イル基、1-(ピリミジニル-2-イル)ピロリジン-2-イル基、2 -(ピリミジニル-2-イル)ピロリジン-1-イル基、1-(ピリミジニル-2-イル) ピペリジンー2ーイル基、1ー(ピラジニルー2ーイル)ピロリジンー2ーイル基、2 - (ピラジニル-2-イル)ピロリジン-1-イル基、1-(ピラジニル-2-イル)ピ ペリジン-2-イル基、1-(ピリジル-2-イル)ピロリジン-2-イル基、2-(ピ リジルー2ーイル)ピロリジンー1ーイル基、1ー(ピリジルー2ーイル)ピペリジンー

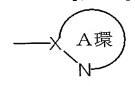
2-4ル基、1-(ピリジル-3-4ル)ピロリジン-2-4ル基、2-(ピリジル-3-4ル)ピロリジン-1-4ル基、1-(ピリジル-3-4ル)ピペリジン-2-4ル基、1-10 パートリフルオロメチルカルボニルーピロリジン-1-4ル基、1-11 パートリフルオロメチルカルボニルーピロリジン-1-4ル基、1-11 パートリフルオロメチルカルボニルーピペリジン-1-4ル基、1-11 パートリフルオロメチルカルボニルーピペリジン-1-4ル基、1-11 パートリフルオロメチルカルボニルーピペリジン-1-4ル基、1-11 パール基、1-11 パール基、1-12 パール基、1-14 パール基、1-14 パール基、1-14 パール基、1-15 パールを、1-16 パールを、1-17 パールをがを持ちれる。

[0063]

A環は、式(II)

[0064]

【化13】



(II)

[0065]

で表される5乃至6員の含窒素ヘテロ芳香環式基を示すか、又は該ヘテロ芳香環とフェニル基若しくはピリジル基とが縮合した基を意味する。

Xは、炭素原子又は窒素原子を示す。

A環としては、5乃至6員の含窒素ヘテロ芳香環式基が好ましい。

5乃至6員の含窒素芳香環式基である場合のA環としては、より具体的には、例えば、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基等が挙げられ、こられのうち、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリジル基、ピリドチアゾリル基又はピラゾリル基が好ましく、ピリジル基、ピラジニル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソキサゾリル基又はピラゾリル基がより好ましい。

5乃至6員の含窒素芳香環式基とフェニル基又はピリジル基とが縮合した双環である場合のA環としては、より具体的には、例えば、インドリル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基が挙げられる。

[0066]

また、該A環は、1又は2以上の R^3 で示される置換基を該環内に1又は2有していてもよく、A環上の置換基が2以上存在する場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

[0067]

 R^3 としては、前記記載の R^3 のうち、ヒドロキシ、CN、アミノ、 SO_3 、オキソ、チオキソ、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル OC_{1-6} アルキル、 OC_{1-6} アルキル、 OC_{1-6} アルキル、 OC_{1-6} アルキル、 OC_{1-6} アルキル OC_{1-6} アルキル OC_{1-6} アルキル OC_{1-6} アルキル OC_{1-6} アルキル OC_{1-6} OC_{1-6} OC

[0068]

 R^7 は、水素、 C_{1-6} アルキル、アリール、ヘテロ環、 C_{3-7} シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルキルー〇H、 C_{0} 〇 C_{1-6} アルキル、 C_{0} 〇 C_{1} C_{0} $C_{$

[0069]

該 R^7 中のアルキル鎖、アリール、ヘテロ環又はシクロアルキルは、さらに、 C_{1-4} アルキル、ヒドロキシ、ハロゲン、CN、アミノ、 $-NH-C_{1-4}$ アルキル、 $-N-ジ-(C_{1-4}$ アルキル)及び OC_{1-4} アルキルで1又は2以上置換されていてもよく、これらのうち、ヒドロキシ、CN、アミノ、ハロゲン又は C_{1-6} アルキルが好ましく、ヒドロキシ、ハロゲン又は C_{1-6} アルキルがより好ましく、具体的には、例えば、ヒドロキシ、クロロ、フルオロ又はメチル等が挙げられる。

1又は2以上選択される前記 R^3 で置換されていてもよいA環のうち、A環が無置換である場合が好ましい。

以上より、A環としては、より具体的には、例えば、3 Hーイミダゾールー4ーイル基、1 Hーイミダゾールー2ーイル基、[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイル基、[1, 2, 3] トリアゾールー4ーイル基、ピラゾールー3ーイル基、ピラゾールー1ーイル基、ピリジンー2ーイル基、ピラジンー2ーイル基、オキサゾールー4ーイル基、[1, 2, 4] チアジアゾールー5ーイル基、[1, 2, 4] チアジアゾールー3ーイル基、[1, 2, 4] チアジアゾールー3ーイル基、[1, 2, 5] チアジアゾールー3ーイル基、ピロールー2ーイル基、イソチアゾールー3ーイル基、イソキサゾールー3ーイル基、

4-メチルーチアゾールー2-イル基、4-ヒドロキシメチルーチアゾールー2-イル基、4-メトキシカルボニルーチアゾールー2-イル基、4-メトキシメチルーチアゾールー2-イル基、4-シアノーチアゾールー2-イル基、4-シアノーチアゾールー2-イル基、4-シアノーチアゾールー2-イル基、4-シアノーチアゾールー2-イル基、4-メチルーイミダゾールー2-イル基、4-メトキシカルボニルーイミダゾールー2-イル基、4-メト

シメチルーイソチアゾールー3ーイル基、[1,3,4]チアジアゾールー2ーイル基、 5-アセチルー[1,3,4]チアジアゾールー2-イル基、[1,2,4]トリアゾー ルー2-イル基、5-ヒドロキシメチルー[1,2,4]トリアゾールー3-イル基、4 -メチルーピリジン-2-イル基、4-メトキシメチル-イミダゾール-2-イル基、4 ーアセチルーイミダゾールー2ーイル基、5ーヒドロキシメチルーイミダゾールー2ーイ ル基、5-メチルー[1,3,4]チアジアゾールー2-イル基、5-フルオロー[1, 3、4] チアジアゾールー2ーイル基、5ーメチルー[1, 2, 4] トリアゾールー2ー イル基、5-アセチルー[1,2,4]トリアゾールー3-イル基、4-メトキシメチル -イソキサゾール-2-イル基、5-メチル-イソキサゾール-3-イル基、5-ヒドロ キシメチルーイソキサゾールー3ーイル基、1ーオキシーピラジンー2ーイル基、1ーオ キシーピリジンー2-イル基、5-メトキシメチル-イソキサゾール-3-イル基、5-メチルカルボニルーイソキサゾールー3-イル基、5-クロローイソキサゾールー3-イ ル基、5-アミノメチルーイソキサゾールー3-イル基、4メチルー1H-ピラゾールー 3-イル基、ピリミジン-2-イル基、ピリミジン-4-イル基、ピリダジン-3-イル 基、6-メチルーピリダジン-3-イル基、2-メチルーチアゾール-4-イル、チアゾ ロ [5,4-b] ピリジン-2-イル基、3-メチルー [1,2,4] チアジアゾリルー 5-イル基、1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル基等が挙げられる。 R^{2} は、ヒドロキシ、 $-(CH_{2})_{1-4}OH$ 、 $-CH_{3-a}F_{a}$ 、 $-(CH_{2})_{1-4}$ CH3-aFa、-OCH3-aFa、ハロゲン、C1-6アルキル、C2-6アルケニ ル、 C_{2-6} アルキニル、アミノ、 $-NH-C_{1-4}$ アルキル、-N, $N-ジ-(C_{1-4})$ 4 アルキル)、CN、ホルミル、フェニル又はヘテロ環を意味する。該R² としては、ヒ ドロキシ、ホルミル、-CH3-aFa (好ましくはトリフルオロメチル)、-OCH3 -a F_a 、ハロゲン、 C_{1-6} アルキル、アミノ、C N、-(C H_2) $_{1-4}$ O H Z はへ テロ環が好ましく、ヒドロキシ、ホルミル、一CH3-aFa(好ましくはトリフルオロ メチル)、-OCH3-aFa (好ましくは、トリフルオロメトキシ)、アミノ、CN又 は一 (CH₂)₁₋₄ OHがより好ましく、ヒドロキシ、ホルミル、アミノ、ハロゲン(好ましくは、フルオロ及びクロロ)又は- (CH2)1-4 OHがさらに好ましい。 R² がヘテロ環である場合には、該ヘテロ環は、C₁ - 6 アルキルで置換されていてもよ 0.6

qは、0乃至3の整数を示す。

[0070]

qとしては、0乃至2であることが好ましい。

[0071]

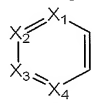
gが2又は3である場合には、R²は同一又は異なっていてもよい。

[0072]

次に、前記式(I)中の部分構造である式(III)

[0073]

【化14】



(III)

[0074]

で表される基について説明する。

上記式(III)中の X_1 乃至 X_4 は、炭素原子又は窒素原子であり、かつ、 X_1 乃至 X_4 のうち、少なくとも 2 つは、炭素原子を意味する。

上記式(III)中のX1 乃至X4 の全てが炭素原子である場合又はX1 乃至X4 の一

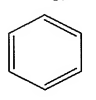
つが窒素原子である場合が好ましく、 X_1 乃至 X_4 の全てが炭素原子である場合が特に好ましい。

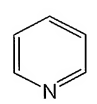
[0075]

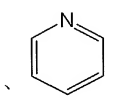
式 (III) で表される基としては、具体的には、例えば、下記式 (III-1)

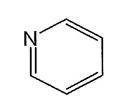
[0076]

【化15】

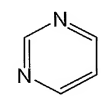


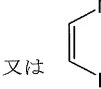














(III-1)

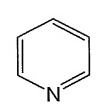
[0077]

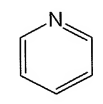
で表される基が挙げられ、これらのうち、式(III-2)

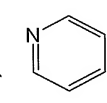
[0078]

【化16】

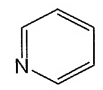






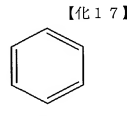






(III-2)

【0079】 で表される基がより好ましく、 式(III-3) 【0080】



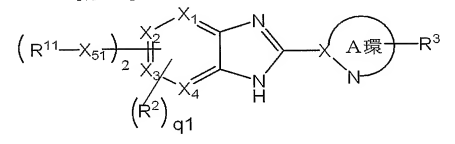
(III-3)

[0081]

で表される基であることがさらに好ましい。

発明に係る化合物 (I) としては、例えば、式 (I-1)

【0082】 【化18】



(I-1)

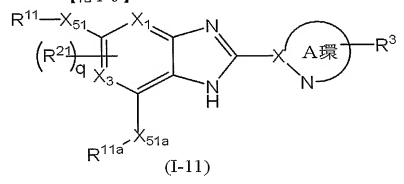
[0083]

[式中、各記号は前記に同じ] で表わされる化合物、

式(I-11)

[0084]

【化19】



[0085]

[式中、各記号は前記に同じ] で表わされる化合物、

式(I-12)

[0086]

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_4

[0087]

[式中、各記号は前記に同じ] で表わされる化合物、

式(I-2)

[0088]

【化21】

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{12} — X_{13} — X_{14} — X_{152}

(I-2)

[0089]

[式中、各記号は前記に同じ] で表わされる化合物、

又は式 (I-3)

[0090]

【化22】

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{2} — X_{3} — X_{4} — X_{4} — X_{53} — X_{4} — X_{53} — X_{4} — X_{4} — X_{53} — X_{53} — X_{4} — X_{53} — X_{4} — X_{53} — X_{53} — X_{53} — X_{53} — X_{4} — X_{53} — X_{54} — X

(I-3)

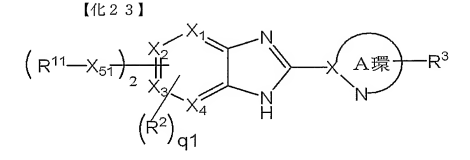
[0091]

で表わされる化合物が包含される。

以下、各化合物について詳細に説明する。

式 (I-1)

[0092]



(I-1)

[0093]

で表される化合物について説明する。

[0094]

R¹は、アリール基又はヘテロアリール基を示す。

R¹ が示す「アリール基」としては、前記定義のアリール基と同様の基が挙げられ、これらのうち、フェニル基又はナフチル基が好ましい。

[0095]

 R^{1-1} が示す「ヘテロアリール基」とは、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を該ヘテロ環内に、1乃至3有する5乃至6員の単環を示すか、或いは、該単環とフェニル又はピリジンとが縮合した9又は10員の双環を意味し、該ヘテロアリールとしては、窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を該ヘテロ環内に、1乃至3有する5乃至6員の単環が好ましい。

該ヘテロアリール基が、ヘテロ原子を2又は3有する場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

[0096]

R¹がヘテロ環である場合の「5乃至6員の単環」とは、具体的には、例えば、フリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、トリアゾリル基、ピラゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソチアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラジニル基等が挙げられ、これらのうち、トリアゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピラジニル基が好ましい。

R¹¹がヘテロ環である場合の「9乃至10員の双環」とは、具体的には、例えば、ピリドチアゾリル基、ベンゾチアゾリル基、インドリル基、ベンゾフラニル基、ベンゾチエニル基、ベンゾイミダゾリル基等が挙げられ、これらのうち、ベンゾイミダゾリル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基が好ましい。

[0097]

また、 R^{1} は、前記定義の R^4 を1乃至3有していてもよく、該 R^4 を2又は3有する場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

[0098]

 R^{1} 上に有していてもよい R^{4} としては、前記定義の R^{4} のうち、例えば、CN、とドロキシ、 C_{1-6} アルキル OH、 C_{1-6} アルキル $O-C_{1-6}$ アルキル、-C (O) C_{1-6} アルキル、-C (O) N-i (C_{1-6} アルキル)、-C (O) N (C_{1-6} アルキル)、-S (O) $2-(C_{1-6}$ アルキル)、-S (O) 2-N-i (C_{1-6} アルキル)、-C (O) OC_{1-6} アルキル、ホルミル, $-OC_{1-6}$ アルキル、 C_{1-6} アルキル(該アルキルは、ハロゲン又はヒドロキシで置換されていてもよい)、-C (O) NH_2 、ハロゲン、 OCH_{3-a} F_a 、 C_{1-6} アルキルOC (O) CH_{3-a} F_a 、含窒素へテロ芳香環式基(該ヘテロ芳香環式基は、 C_{1-6} アルキル又はオキソで置換されていてもよい)、アミジン又はN- にドロキシアミジン等が挙げられ、-S (O) 2-N-i (C_{1-6} アルキル)、 C_{1-6} アルキル、-S (O) 2 -N-i (C_{1-6} アルキル、 $-OC_{1-6}$ アルキル $-OC_{1-6}$

 $N-ジ-(C_{1-6}$ アルキル)、 C_{1-6} アルキルが好ましく、これらのうち、CN、 $CH_2O-(C_{0-6}$ アルキル)、含窒素へテロ芳香環式基、 $-S(O)_2C_{1-6}$ アルキル、 $-C(O)C_{1-6}$ アルキル、 $-C(O)NH_2$ 、-C(O)N-5 (C_{1-6} アルキル)、-C(O)N-5 (C_{1-6} アルキル)がより好ましい。

[0099]

q 1は、0乃至2の整数を示す。

[0100]

q1が2である場合には、 R^{21} は、同一又は異なっていてもよい。

[0101]

 X_{5}_{1} は、-O-、 $-OC_{1-6}$ アルキルー、 C_{1-6} アルキル、-S-、-S (O) - 、-S (O) $_{2}$ - 、-S (O) $_{2}$ - 、-C (O) - 又は-S (O) $_{2}$ - が好ましく、-O- 又は-S がより好ましく、-O-が さらに好ましい。

[0102]

前記式 (I-1) 中に、 $-X_{5}$ $_{1}$ $-R^{1}$ で表される基を 2 有するが、これらは同一又は異なっていてもよい。

[0103]

以上より、 $-X_{5}$ 1 $-R^{1}$ 1 $(R^{1}$ 1t0 R^4 で1乃至3置換されていてもよい)としては、具体的には、例えば、フェニルスルホニルアミノ基、フェニルスルファニル基、フェノキシ基、ベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、

- 2-シアノフェノキシ基、3-シアノフェノキシ基、4-シアノフェノキシ基、
- 2-カルバモイルフェノキシ基、3-カルバモイルフェノキシ基、4-カルバモイルフェノキシ基、
- 2-メチルカルバモイルフェノキシ基、3-メチルカルバモイルフェノキシ基、4-メチルカルバモイルフェノキシ基、
- 2 ジメチルカルバモイルフェノキシ基、3 ジメチルカルバモイルフェノキシ基、4 ジメチルカルバモイルフェノキシ基、
- 2-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ基、3-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ基、4-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ基、
- 2-メトキシーフェノキシ基、3-メトキシフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、
- 2-イソプロピルフェノキシ基、3-イソプロピルフェノキシ基、4-イソプロピルフェノキシ基、
- 2-メチルフェノキシ基、3-メチルフェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、
- 2-エチルフェノキシ基、3-エチルフェノキシ基、4-エチルフェノキシ基、
- 2-アセチルフェノキシ基、3-アセチルフェノキシ基、4-アセチルフェノキシ基、
- 2-メタンスルホニルーフェノキシ基、3-メタンスルホニルフェノキシ基、4-メタンスルホニルフェノキシ基、
- 2-メトキシカルボニルフェノキシ基, 3-メトキシカルボニルフェノキシ基、4-メトキシカルボニルフェノキシ基、
- 2-エトキシカルボニルフェノキシ基、3-エトキシカルボニルフェノキシ基、4-エトキシカルボニルフェノキシ基、
- 2-ヒドロキシフェノキシ基、3-ヒドロキシフェノキシ基、4-ヒドロキシフェノキシ 基、
- 2-ヒドロキシメチルフェノキシ基、3-ヒドロキシメチルフェノキシ基、4-ヒドロキシメチルフェノキシ基、
- 2-ヒドロキシエチルフェノキシ基、3-ヒドロキシエチルフェノキシ基、4-ヒドロキシエチルフェノキシ基、
- 2-ホルミルフェノキシ基、3-ホルミルフェノキシ基、4-ホルミルフェノキシ基、
- 2- (1-ヒドロキシエチル) フェノキシ基、3- (1-ヒドロキシエチル) フェノキシ

基、4-(1-ヒドロキシエチル)フェノキシ基,

- 2, 5-ジフルオロフェノキシ基、2, 4-ジフルオロフェノキシ基、2, 6-ジフルオロフェノキシ基、
- 2-フルオロフェノキシ基、3-フルオロフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、
- 2-ジーフルオロメトキシフェノキシ基、3-ジフルオロメトキシフェノキシ基、4-ジフルオロメトキシフェノキシ基
- 2-トリフルオロメトキシフェノキシ基、3-トリフルオロメトキシフェノキシ基、4-トリフルオロメトキシフェノキシ基、
- 2-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ基、3-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ基、4-(1H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ基
- 2- (オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ基、3- (オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ基、4- (オキサジアゾール-3-イル) フェノキシ基、
- 2-(5-x+x+y)アゾールー3-4ル)フェノキシ基、3-(5-x+x+y+y)ジアゾールー3-4ル)フェノキシ基、4-(5-x+x+y)フェノキシ基、
- 2-メトキシフェニルスルファニル基、3-メトキシフェニルスルファニル基、4-メトキシフェニルスルファニル基、2-メトキシフェニルメチルスルファニル基、3-メトキシフェニルメチルスルファニル基、4-メトキシフェニルメチルスルファニル基
- 2-(5-オキソー4, 5-ジヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ基、<math>3-(5-オキソー4, 5-ジヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ基、<math>4-(5-オキソー4, 5-ジヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾールー3ーイル) フェノキシ基
- 2-(N-ヒドロキシアミジノ) フェノキシ基、3-(N-ヒドロキシアミジノ) フェノキシ基、4-(N-ヒドロキシアミジノ) フェノキシ基、
- ピリジン-2 ーイルスルファニル基、ピリジン-3 ーイルスルファニル基、ピリジン-4 ーイルスルファニル基、
- ピリジン-2-イルスルホニルアミノ基、ピリジン-3-イルスルホニルアミノ基、ピリ ジン-4-イルスルホニルアミノ基
- ピリジン-2-イルオキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、ピリジン-4-イルオキシ 基、
- 2-メトキシピリジン-3-イルオキシ基、2-メトキシピリジン-4-イルオキシ基、
- 6-メトキシピリジン-3-イルオキシ基、6-メトキシピリジン-2-イルオキシ基、
- 3-メトキシピリジン-2-イルオキシ基、4-メトキシピリジン-2-イルオキシ基、
- 5-メトキシピリジン-2-イルオキシ基
- 2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ基、
- 6-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、5-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、4-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、3-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、3-メチルピリジン-2-イルスルファニル基、
- 4-シアノーピリジン-3-イルオキシ基、4-ジメチルカルバモイルーピリジン-3-イルオキシ基、4-メチルスルホニルーピリジン-3-イルオキシ基、
- 2-シアノーピリジン-3-イルオキシ基、2-ジメチルカルバモイルーピリジン-3-イルオキシ基、2-メチルスルホニルーピリジン-3-イルオキシ基、
- 2-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、4-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、5-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルピリジン-3-イルスルファニル基、
- 2-メチルピリジン-4-イルスルファニル基、3-メチルピリジン-4-イルスルファニル基、
- 4-メチルピリジン-3-イルスルホニル基、5-メチルピリジン-3-イルスルホニル基、6-メチルピリジン-3-イルスルホニル基、2-メチルピリジン-3-イルスルホニル基、2-メチルピリジン-3-イルスルホニル基、

3-メチルピリジン-2-イルスルホニル基、4-メチルピリジン-2-イルスルホニル基、5-メチルピリジン-2-イルスルホニル基、6-メチルピリジン-2-イルスルホニル基、

2-オキソー1、2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、

1-メチル-2-オキソ-1.2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、

1-エチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、

1 H - イミダゾール - 2 - イルスルファニル基、1 - メチル - 1 H - イミダゾール - 2 - イルスルファニル基、

4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-4ルスルファニル基又は4-xチルー4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-4ルスルファニル基等が挙げられる。

[0104]

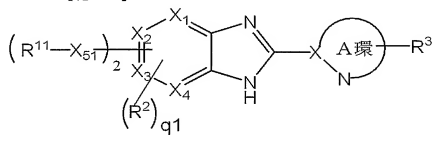
式(I-1)中のA環、X、 R^2 、 R^3 、 X_1 乃至 X_4 及びq1は、前記式(I)の場合と同様である。

[0105]

式 (I-1)

[0106]

【化24】



(I-1)

[0107]

[式中、各記号は前記と同じ]で表される化合物としては、例えば、式(I-11)

[0108]

【化25】

$$R^{11}$$
— X_{51} X_{1} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{51a} X_{1} X_{1} X_{1} X_{2} X_{3} X_{4} X_{4} X_{51a} X_{11a} X

[0109]

又は式(I-12)

[0110]

[化26]
$$R^{11} - X_{51} X_{1} X_{1}$$

[0111]

で表される化合物が挙げられる。

前記式(I-11)で表される化合物について説明する。

式 (I-11) 中の R^{11} は、前記 R^{11} (該 R^{11} は、それぞれ独立して、1万至3の前記 R^4 で置換されていてもよい)と同様の基を示す。

R^{11 a} としては、フェニル基又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を該ヘテロ環内に、1乃至3有する5乃至6員の芳香族の単環が好ましく、フェニル基又は環内に窒素原子を1乃至2有する5乃至6員のヘテロアリール基がより好ましい。

[0112]

X51aは、前記X51と同様の基を示す。

該 R^{1} ¹ ^a 上の置換基 R^{4} の位置は、結合可能な位置であれば、特に限定されないが、 R^{1} ¹ ^a がフェニル基である場合には、オルト位又はメタ位であることが好ましい。

[0113]

 X_{5}_{1} a としては、前記 X_{5}_{1} のうち、-O-、-S-、-S (O) - 又は-S (O) 2 一が好ましく、-O- 又は-S 一がより好ましく、-O- がさらに好ましい。

[0114]

 R^{1} ¹ ^a $-X_{5}$ ₁ _a - としては、より具体的には、例えば、 2 - メタンスルホニルフェ ノキシ基、3-メタンスルホニルフェノキシ基、2-メトキシフェノキシ基、3-メトキ シフェノキシ基、2-アセチルフェノキシ基、3-アセチルフェノキシ基、2-カルバモ イルフェノキシ基、3-カルバモイルフェノキシ基、フェノキシ基、2-メチルフェノキ シ基、3-メチルフェノキシ基、2-フルオロフェノキシ基、3-フルオロフェノキシ基 、2、4-ジフルオロフェノキシ基、2、5-ジフルオロフェノキシ基、2、6-ジフル オロフェノキシ基、ピリジン-2-イルオキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、2-メ トキシピリジンー3-イルオキシ基、2-ジフルオロメトキシピリジンー3-イルオキシ 基、2-オキソー1、2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、1-メチル-2-オキ ソー1,2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、1-エチル-2-オキソー1.2-ジヒドロピリジン-3-イルオキシ基、等が挙げられ、2-メタンスルホニルフェノキシ 基、2-メトキシフェノキシ基、2-アセチルフェノキシ基、2-カルバモイルフェノキ シ基、フェノキシ基、2-メチルフェノキシ基、2-フルオロフェノキシ基、2,6-ジ フルオロフェノキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、2-メトキシピリジン-3-イル オキシ基、2-ジフルオロメトキシピリジン-3-イルオキシ基、2-オキソ-1,2-ジヒドロピリジンー3-イルオキシ基、1-メチルー2-オキソー1,2-ジヒドロピリ ジン-3-イルオキシ基、1-エチル-2-オキソ-1.2-ジヒドロピリジン-3-イ ルオキシ基が好ましい。

式(I-11)中の X_1 及び X_3 は、それぞれ独立して、窒素原子又は炭素原子を示し、これらのうち、 X_1 又は X_3 の一方が窒素原子であり、他方が炭素原子である場合が好ましく、 X_1 及び X_3 が共に炭素原子であることが好ましい。

式 (I-11) 中のA環、 R^{11} 、 R^3 、 R^2 、X、 X_1 乃至 X_3 及び q^1 、は、前記式 (I-1) 中のものと同様の基を示す。

[0115]

次に、式(I-12)について説明する。

式 (I-12) 中の2つの R^{11} は、それぞれ独立して、前記 R^{11} (該 R^{11} は、それぞれ独立して、1乃至3の前記 R^{4} で置換されていてもよい)と同様の基を示す。 R^{11} としては、フェニル基又は窒素原子、硫黄原子及び酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子を該ヘテロ環内に、1乃至3有する5乃至6員の芳香族の単環が好ましく、フェニル基又は環内に窒素原子を1乃至2有する5乃至6員のヘテロアリール基がより好ましい。

[0116]

X₅1は、前記と同様の基を示す。

[0117]

式(I-12)中のA環、 $R^{1\ 1}$ 、 R^2 、 R^3 、X、 X_1 乃至 X_4 及び q 1 は、前記式 (I-1) と同様の基を示す。

該 \mathbf{R}^{1-1} 上の置換基 \mathbf{R}^4 の位置は、結合可能な位置であれば、特に限定されないが、一方は、例えば、 \mathbf{R}^{1-1} がフェニル基である場合には、オルト位又はパラ位が好ましく、他方は、例えば、 \mathbf{R}^{1-1} がフェニル基である場合には、メタ位又はパラ位が好ましい。

[0118]

式(I-12)中の R^{1} 1

ピリジン-2-イルオキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、ピリジン-4-イルオキシ 基、2-メチルカルバモイルフェノキシ基、3-メチルカルバモイルフェノキシ基、4-メチルカルバモイルフェノキシ基、2-ジメチルカルバモイルフェノキシ基、3-ジメチ ルカルバモイルフェノキシ基、4ージメチルカルバモイルフェノキシ基、2ー(オキサジ アゾールー3ーイル)フェノキシ基、2-メトキシカルボニルフェノキシ基、3-メトキ シカルボニルフェノキシ基、4-メトキシカルボニルフェノキシ基、2-アセチルフェノ キシ基、3-アセチルフェノキシ基、4-アセチルフェノキシ基、2-エトキシカルボニ ルフェノキシ基、3-エトキシカルボニルフェノキシ基、4-エトキシカルボニルフェノ キシ基、2-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ基、3-N-ヒドロキシアミジノーフ ェノキシ基、4-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ基、2-ヒドロキシメチルーフェ ノキシ基、3-ヒドロキシメチルーフェノキシ基、4-ヒドロキシメチルーフェノキシ基 、2- (2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ基、3- (2H-テトラゾール-5 - イル)フェノキシ基、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ基、2-シア ノーピリジン-3-イル基、4-シアノーピリジン-3-イル基、2-カルバモイルーピ リジン-3-イル基、4-カルバモイルーピリジン-3-イル基、2-(5-オキソー4 , 5-ジヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾールー3-イル)フェノキシ基、3-(5 ーオキソー4,5-ジヒドロー「1,2,4]オキサジアゾールー3ーイル)フェノキシ 基、4-(5-オキソー4、5-ジヒドロー [1,2,4] オキサジアゾールー3-イル) フェノキシ基、2 - ホルミルフェノキシ基、3 - ホルミルフェノキシ基、4 - ホルミル フェノキシ基等が挙げられる。

これらのうち、例えば、一方は、2-カルバモイルフェノキシ基、4-カルバモイルフェノキシ基、2-シアノフェノキシ基、4-シアノフェノキシ基、2-メトキシフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、2-メタンスルホニルフェノキシ基、4-メタンスルホニルフェノキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、2-シアノーピリジン-3-イル基、4-シアノーピリジン-3

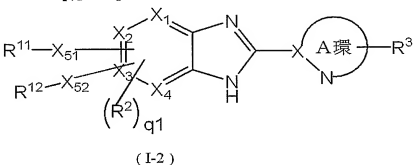
ーイル基、2-カルバモイルーピリジン-3-イル基、4-カルバモイルーピリジン-3 - イル基、5-シアノーピリジン-3-イル基、4-シアノーピリジン-3-イル基、5 ーカルバモイルーピリジンー3-イル基、4-カルバモイルーピリジン-3-イル基、2 - メチルカルバモイルフェノキシ基、4 - メチルカルバモイルフェノキシ基、2 - ジメチ ルカルバモイルフェノキシ基、4-ジメチルカルバモイルフェノキシ基、2-(オキサジ アゾール-3-イル)フェノキシ基、2-メトキシカルボニルフェノキシ基、4-メトキ シカルボニルフェノキシ基、2-アセチルフェノキシ基、4-アセチルフェノキシ基、2 ーエトキシカルボニルフェノキシ基、4ーエトキシカルボニルフェノキシ基、2-N-ヒ ドロキシアミジノーフェノキシ基、4-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ基、2-ヒ ドロキシメチルーフェノキシ基、4ーヒドロキシメチルーフェノキシ基、2-(2Hーテ トラゾール-5-イル)フェノキシ基、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フェノキ シ基、2-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジアゾールー3-イ ν) フェノキシ基、4-(5-3) フェノキシ ールー3-イル)フェノキシ基、2-ホルミルフェノキシ基、4-ホルミルフェノキシ基 が好ましく、2ーカルバモイルフェノキシ基、2ーシアノフェノキシ基、2ーメトキシフ ェノキシ基、2-メタンスルホニルフェノキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、2-メ チルカルバモイルフェノキシ基、2-ジメチルカルバモイルフェノキシ基、2-(オキサ ジアゾール-3-イル)フェノキシ基、2-メトキシカルボニルフェノキシ基、2-アセ チルフェノキシ基、2-エトキシカルボニルフェノキシ基、2-N-ヒドロキシアミジノ ーフェノキシ基、2-シアノーピリジン-3-イル基、2-カルバモイルーピリジン-3 -イル基、2-ヒドロキシメチル-フェノキシ基、2-(2H-テトラゾール-5-イル) フェノキシ基、2-(5-オキソー4, 5-ジヒドロー[1, 2, 4] オキサジアゾー ルー3ーイル)フェノキシ基、2ーホルミルフェノキシ基がより好ましい。例えば、他方 は、3ーカルバモイルフェノキシ基、4ーカルバモイルフェノキシ基、3ーシアノフェノ キシ基、4-シアノフェノキシ基、3-メトキシフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ 基、3-(ピロリジン-1-カルボニル)-フェノキシ基、4-(ピロリジン-1-カル ボニル) -フェノキシ基、3-メタンスルホニルフェノキシ基、4-メタンスルホニルフ ェノキシ基、ピリジン-2-イルオキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、ピリジン-4 ーイルオキシ基、3-メチルカルバモイルフェノキシ基、4-メチルカルバモイルフェノ キシ基、5-シアノーピリジン-3-イル基、4-シアノーピリジン-3-イル基、5-カルバモイルーピリジンー3ーイル基、4ーカルバモイルーピリジンー3ーイル基、3ー ジメチルカルバモイルフェノキシ基、4-ジメチルカルバモイルフェノキシ基、4-(オ キサジアゾールー3ーイル)フェノキシ基、3-メトキシカルボニルフェノキシ基、4-メトキシカルボニルフェノキシ基、3-アセチルフェノキシ基、4-アセチルフェノキシ 基、3-エトキシカルボニルフェノキシ基、4-エトキシカルボニルフェノキシ基、3-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ基、4-N-ヒドロキシアミジノーフェノキシ基、 3-ヒドロキシメチルーフェノキシ基、4-ヒドロキシメチルーフェノキシ基、3-(2 H-テトラゾール-5-イル)フェノキシ基、4-(2H-テトラゾール-5-イル)フ ェノキシ基、3-(5-オキソー4,5-ジヒドロー[1,2,4]オキサジアゾールー 3-4ル)フェノキシ基、4-(5-3+1)-4、5-3ビドロー[1, 2, 4]オキサ ジアゾール-3-イル)フェノキシ基、3-ホルミルフェノキシ基、4-ホルミルフェノ キシ基が好ましく、4-カルバモイルフェノキシ基、4-シアノフェノキシ基、4-メト キシフェノキシ基、4-メタンスルホニルフェノキシ基、ピリジン-3-イルオキシ基、 4-メチルカルバモイルフェノキシ基、4-ジメチルカルバモイルフェノキシ基、4-(オキサジアゾール-3-イル)フェノキシ基、4-メトキシカルボニルフェノキシ基、4 ーアセチルフェノキシ基、4ーエトキシカルボニルフェノキシ基、4ーNーヒドロキシア ミジノーフェノキシ基、4ーヒドロキシメチルーフェノキシ基、4ーシアノーピリジンー 3-イル基、4-カルバモイルーピリジン-3-イル基、4-(2H-テトラゾール-5 ーイル)フェノキシ基、4ー(5ーオキソー4,5ージヒドロー[1,2,4]オキサジ アゾールー3ーイル)フェノキシ基、4ーホルミルフェノキシ基がより好ましい。

[0119]

本発明に係る化合物(I-2)

[0120]

【化27】



[0121]

で表される化合物について説明する。

[0122]

 R^{12} は C_{3-8} アルキル又は C_{3-8} シクロアルキル基を示す。

 R^{1} が示す「 C_{3-8} アルキル」又は「 C_{3-8} シクロアルキル」中の炭素原子の1つが、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子からなる群より選択されるヘテロ原子で置き換わっていてもよい。

 $R^{1/2}$ は、1万至3の前記 R^4 で置換されていてもよい。

該 $R^{1/2}$ 上に R^4 が 2 又は 3 存在する場合には、 R^4 は同一又は異なっていてもよい。 $X_{5/2}$ は、前記 $X_{5/1}$ と同様の基を示す。

式 (I-2) 中の R^{1} 2 $-X_5$ $_2$ - としては、より具体的には、例えば、プロピルオキシ基、 基、イソプロピルオキシ基、ブチルオキシ基、sec-ブチルオキシ基, tert-ブチルオキシ基、ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、2-オキソシクロヘキシルオキシ基、2-オキソシクロペンチルオキシ基、2-オキソシクロペンチルオキシ基、3-テトラヒドロピラニル基、3-テトラヒドロピラニル基、4-テトラヒドロピラニル基等が挙げられ、これらのうちシクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、2-オキソシクロペンチルオキシ基、2-オキソシクロヘキシルオキシ基が好ましい。

[0123]

式 (I-2) 中の R^{1} 1 、 R^2 、 R^3 、X 、 X_1 乃至 X_4 及び q 1 は、前記式(I-1) と同様の基を示す。

[0124]

本発明に係る化合物 (I-3)

[0125]

【化28】

$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{2} — X_{1} — X_{2} — X_{3} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{4} — X_{51} — X_{53} — X_{3} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{53} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{53} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{53} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{53} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{53} — X_{53} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{53} — X_{53} — X_{4} — X_{4} — X_{4} — X_{51} — X_{51} — X_{52} — X_{53}

(I-3)

[0126]

で表される化合物について説明する。

 $R^{1\ 1}$ 、 $X_{5\ 1}$ 、 X_{1} 乃至 X_{4} 、 X 、 R^{2} 、 R^{3} 、 q 1 は、前記式(I-1) と同じ意味 出証特 2 0 0 5 - 3 0 0 6 9 5 1

を有する。

R¹³ は、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子からなる群より選択されるヘテロ原子を1乃至3有する3乃至8員のヘテロ環を示し、これらのうち、ピリジル基又は該ヘテロ環内に、窒素原子を少なくとも1有する4乃至7員の脂肪族ヘテロ環が好ましい。

 $\mathbb{R}^{1/3}$ が、該ヘテロ原子を 2 又は 3 有する場合には、これらは同一又は異なっていてもよい。

R¹³ としては、具体的には、例えば、ピリジル、ピロリジニル、ピペリジニル、ピロリニル、イミダゾリジニル、ピラゾリジニル、ピラゾリニル、ピペラジニル、モルホリニル、チオモルホリニル等が挙げられ、これらのうち、ピリジル、アゼチジニル、ピロリジニル又はピペリジニルが好ましく、ピロリジニル又はピペリジニルがより好ましい。

 $R^{1\ 3}$ は、前記 R^4 で表される基を該 $R^{1\ 3}$ 上に、1 乃至 3 、好ましくは 1 又は 2 有していてもよい。 $R^{1\ 3}$ 上に、 R^4 が 2 又は 3 有する場合には、これらは、同一又は異なっていてもよい。

 $R^{1\ 3}$ 上の R^4 としては、-C(O) C_{1-8} アルキル(-C(O) C_{1-8} アルキル基中のアルキルは、ヒドロキシ、ハロゲン、 $N-C_{1-8}$ アルキル、 $N-\tilde{y}-C_{1-8}$ アルキル、 OC_{1-8} アルキル又は-C(O) $_{1-8}$ アルキルで置換されていてもよい)、-C(O) $_{0-8}$ アルキル-Ph、-C(O) $_{3-7}$ シクロアルキル($_{3-7}$ シクロアルキル中の炭素原子が、窒素原子で置換されていてもよい)、-C(O) $_{0-8}$ アルキル、 $_{0-8}$ アルキルC(O) $_{0-8}$ アルキルC(O) $_{0-8}$ アルキル、 $_{0-8}$ アルキルC(O) $_{0-8}$ アルキル、 $_{0-8}$ アルキル、 $_{0-8}$ アルキル、 $_{0-8}$ アルキル $_{0-8}$ アルキル、 $_{0-8}$ アルキル $_{0-8}$ アルキルが好ましく、 $_{0-8}$ アルキル $_{0-8}$ アルキルが $_{0-8}$ アルキル $_{0-8}$

 $R^{1\ 3}$ 上の R^4 としては、より具体的には、例えば、アセチル基、エチルカルボニル基、 $n-\mathcal{I}$ ロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基、ヒドロキシエチルカルボニル基

ヒドロキシメチルカルボニル基、メトキシメチルカルボニル基、エトキシメチルカルボニル基、メチル基、エチル基、フェニルカルボニル基、フェネチルカルボニル基、ベンジルカルボニル基、ジメチルアミノメチルカルボニル基、メチルアミノメチルカルボニル基、シクロペキシルカルボニル基、シクロペンチルカルボニル基、1-メチル-3-オキソブチルカルボニル基、メタンスルホニル基、エタンスルホニル基、イソプロピルスルホニル基、カルバモイル基、カルバモイルメチル基、カルバモイルエチル基、ピロリジン-2-カルボニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、ピリジル基、トリフルオロメチルカルボニル基、2-ヒドロキシアセチル基、2-メチルアミノアセチル基、2-エチルアミノアセチル基、1-プロピルアミノアセチル基、イソプロピルアミノアセチル基等が挙げられる。

[0127]

R¹³が、例えば、ピロリジニル基又はピペリジニル基である場合には、式(IV)

[0128]

【化29】

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

(IV)

で表わされる基との結合部位を示す]で表される基である場合が好ましい。 X_{5} 3 は、単結合を示す。

[0134]

[0133]

1 乃至 3 の前記 R 4 で置換されていてもよい R 1 3 としては、具体的には、例えば、 1-アセチルピロリジン-2-イル基、2-アセチルピロリジン-1-イル基、1-アセ チルピペリジン-2-イル基、1-エチルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-エ チルカルボニルピロリジン-1-イル基、1-エチルカルボニルーピペリジン-2-イル 基、1-n-プロピルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-n-プロピルカルボニ ルーピロリジンー2ーイル基、1-n-プロピルカルボニルーピペリジンー2ーイル基、 1-イソプロピルーピロリジン-2-イル基、2-イソプロピルーピロリジン-1-イル 基、1-イソプロピルーピペリジン-2-イル基、1-ヒドロキシエチルカルボニルーピ ロリジン-2-イル基、2-ヒドロキシエチルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1 - ヒドロキシエチルカルボニルーピペリジン-2-イル基、1-ヒドロキシメチルカルボ ニルーピロリジンー2ーイル基、2ーヒドロキシメチルカルボニルーピロリジンー1ーイ ル基、1-ヒドロキシメチルカルボニルーピペリジン-2-イル基、1-メトキシメチル カルボニルーピロリジンー2ーイル基、2ーメトキシメチルカルボニルーピロリジンー1 ーイル基、1ーメトキシメチルカルボニルーピペリジンー2ーイル基、1ーエトキシメチ ルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-エトキシメチルカルボニルーピロリジンー 1-イル基、1-エトキシメチルカルボニルーピペリジン-2-イル基、1-メチルピロ リジン-2-イル基、2-メチルピロリジン-1-イル基、1-メチルピペリジン-2-イル基、1-エチルピロリジン-2-イル基、2-エチルピロリジン-1-イル基、1-エチルピペリジンー2ーイル基、1ーフェニルカルボニルーピロリジンー2ーイル基、2 ーフェニルカルボニルーピロリジンー1-イル基、1-フェニルカルボニルーピペリジン -2-イル基、1-フェネチルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-フェネチルカ ルボニルーピロリジン-1-イル基、1-フェネチルカルボニルーピペリジン-2-イル 基、1-ベンジルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-ベンジルカルボニルーピロ リジン-1-イル基、1-ベンジルカルボニルーピペリジン-2-イル基、 1-ジメチルアミノメチルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-ジメチルアミノメ チルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1-ジメチルアミノメチルカルボニルーピペ リジンー2ーイル基、1ーメチルアミノメチルカルボニルーピロリジンー2ーイル基、2

ーメチルアミノメチルカルボニルーピロリジンー1ーイル基、1-メチルアミノメチルカ ルボニルーピペリジン-2-イル基、1-シクロヘキシルカルボニルーピロリジン-2-イル基、2-シクロヘキシルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1-シクロヘキシル カルボニルーピペリジン-2-イル基、1-シクロペンチルカルボニルーピロリジン-2 ーイル基、2-シクロペンチルカルボニルーピロリジン-1-イル基、1-シクロペンチ ルカルボニルーピペリジンー2ーイル基、1-(1-メチル-3-オキソブチルカルボニ ル)ーピロリジン-2-イル基、2-(1-メチル-3-オキソブチルカルボニル)ーピ ロリジンー1-イル基、1-(1-メチル-3-オキソブチルカルボニル)-ピペリジン -2-イル基、1-メタンスルホニルーピロリジン-2-イル基、2-メタンスルホニル ーピロリジン-1-イル基、1-メタンスルホニルーピペリジン-2-イル基、1-エタ ンスルホニルーピロリジン-2-イル基、2-エタンスルホニルーピロリジン-1-イル 基、1-エタンスルホニルーピペリジンー2-イル基、1-イソプロピルスルホニルーピ ロリジン-2-イル基、2-イソプロピルスルホニルーピロリジン-1-イル基、1-イ ソプロピルスルホニルーピペリジンー2ーイル基、1ーカルバモイルーピロリジン-2-イル基、2-カルバモイルーピロリジン-1-イル基、1-カルバモイルーピペリジン-2-イル基、1-カルバモイルメチルーピロリジン-2-イル基、2-カルバモイルメチ ルーピロリジン-1-イル基、1-カルバモイルメチル-ピペリジン-2-イル基、1-カルバモイルエチルーピロリジンー2ーイル基、2ーカルバモイルエチルーピロリジンー 1-イル基、1-カルバモイルエチルーピペリジン-2-イル基、1-(ピロリジン-2 ーイルカルボニル) ピロリジンー2ーイル基、2-(ピロリジンー2ーイルカルボニル) ピロリジン-1-イル基、1-(ピロリジン-2-イルカルボニル)-ピペリジン-2-イル基、1-(ピリミジニル-2-イル)ピロリジン-2-イル基、2-(ピリミジニル -2-イル)ピロリジン-1-イル基、1-(ピリミジニル-2-イル)ピペリジン-2 ーイル基、1-(ピラジニル-2-イル)ピロリジン-2-イル基、2-(ピラジニル-2ーイル)ピロリジン-1ーイル基、1-(ピラジニル-2-イル)ピペリジン-2-イ ル基、1-(ピリジルー2ーイル)ピロリジンー2ーイル基、2-(ピリジルー2ーイル) ピロリジン-1-イル基、1-(ピリジル-2-イル) ピペリジン-2-イル基、1-(ピリジル-3-イル)ピロリジン-2-イル基、2-(ピリジル-3-イル)ピロリジ ンー1ーイル基、1ー(ピリジルー3ーイル)ピペリジンー2ーイル基、1ートリフルオ ロメチルカルボニルーピロリジンー2ーイル基、2ートリフルオロメチルカルボニルーピ ロリジン-1-イル基、1-トリフルオロメチルカルボニル-ピペリジン-2-イル基、 1-(2-ヒドロキシアセチル)ピロリジン-2-イル基、2-(2-ヒドロキシアセチ ル) ピロリジン-1-イル基、1-(2-ヒドロキシアセチル) ピペリジン-2-イル基 、1-(2-メチルアミノアセチル)ピロリジン-2-イル基、2-(2-メチルアミノ アセチル)ピロリジン-1-イル基、1-(2-メチルアミノアセチル)ピペリジン-2 ーイル基、1-(2-ジメチルアミノアセチル)ピロリジン-2-イル基、2-(2-ジ メチルアミノアセチル)ピロリジン-1-イル基、1-(2-ジメチルアミノアセチル) ピペリジン-2-イル基、1-n-プロピルアミノアセチルーピロリジン-2-イル基、 2-n-プロピルアミノアセチルーピロリジン-1-イル基、1-n-プロピルアミノア セチルーピペリジンー2ーイル基、1ーイソプロピルアミノアセチルーピロリジン-2-イル基、2-イソプロピルアミノアセチルーピロリジン-1-イル基、1-イソプロピル アミノアセチルーピペリジンー2ーイル基等が挙げられる。

[0135]

前記式(I-3)で表される化合物のうち、

下記式 (I-31)

[0136]

[他32]
$$R^{11}$$
— X_{51} — X_{1} — X_{1} — X_{2} — X_{3} — X_{4} — X_{53} — X_{53} — X_{53} — X_{4} — X_{53} — X_{53} — X_{4} — X_{53} — X_{54} —

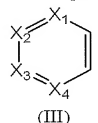
(I-31)

[0137]

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物が好ましい。

なお、前記 X_5 、 X_5 1、 X_5 1 a、 X_5 2 及び X_5 3 の右側の結合手が、前記式(II1)

【0138】 【化33】



[0139]

で表される基と結合し、 X_5 、 X_5 1、 X_5 1 a、 X_5 2 及び X_5 3 の左側の結合手が、 R^1 、 R^{11} 、 R^{11} 。 R^{12} 又は R^{13} と結合する。

式(I)で表される化合物のうち、例えば、5-(4-i)メチルカルバモイルーフェノキシ)-2-iリジン-2-iルー6-(i)リジン-3-iルオキシ)-1 H -i ベンズイミダゾール、

5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-メトキシーフェノキシ), -6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>1 Hーベンズイミダゾール、

5-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(2-アセチルーフェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-ベンズイミダゾール、

5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イルー<math>6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 Hーベンズイミダゾール、

5-(2-x)トキシーフェノキシ)-6-(4-x)チルスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、

 $5-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(4-カルバモイルーフェノキシ)-6-(ピリジンー<math>3-イルオキシ)-2-チアゾール-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール、

 $5-(4-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル $-6-(2-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

5-(3-カルバモイルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イルー6-(2-カルバモ

```
イルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(2-カル
バモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
バモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ
)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ
)-2-チアゾール-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
2, 2, 2-トリフルオローアセトキシ) -エチル) -フェノキシ) -1H-ベンズイミ
ダゾール、
5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-6-(2-メチルカルバモイルーフェノキ
シ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(2-メチルカルバモイル-フェ
ノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
2. 4-オキサジアゾールー3-イルーフェノキシ)-1Hーベンズイミダゾール、
4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イ
ルオキシ) -1H - ベンズイミダゾール、
6-(3-メトキシーフェノキシ)-4-(2-メトキシーフェノキシ)-2-ピリジン
-2-イルー1Hーベンズイミダゾール、
4 - (2 - メトキシーフェノキシ) - 6 - (ピリジン-3 - イルオキシ) - 2 - チアゾー
ルー2-イルー1H-ベンズイミダゾール、
2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイ
ミダゾール、
4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-ジメチルカル
バモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4-(2-シアノーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-ジメチルカ
ルバモイルーフェノキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール、
4-(2-7) (2ープルオローフェノキシ) -2-(ピリジン-2-7) (ピリジンー2ーイル) -6-(4-5) チル
カルバモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
4-(2-フルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-メチルス
ルホニルーフェノキシ) -1 H - ベンズイミダゾール、
4-(2-アセチルーフェノキシ)-2-(ピリジン<math>-2-イル)-6-(4-ジメチル
カルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、
4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジ
メチルカルバモイルーフェノキシ) -1 H - ベンズイミダゾール、
4-(2-メトキシーフェノキシ) -2-(ピリジン-2-イル) -6-(4-メチルス
ルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
4-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-(ピラジン-2-イル)-6-(4-メ
チルスルホニルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-4-(2-メトキシーピリジン-3-
イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
6 - (4 - ジメチルカルバモイルーフェノキシ) - 4 - (2 - オキソー1, 2 - ジヒドロ
ーピリジン-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール、
4-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-(ピリジン<math>-2-イル) -6-(4-ジメ
```

チルカルバモイルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール、

出証特2005-3006951

```
ルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)ーピロリジンー1-イル)ーエタノン、
3-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)ーベンゾニトリル、
5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) -ピリジン-2-カルボニトリル、
1- (2-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ
ン、
1-(2-(2-ピリジン-2-イルー6-(キノリンー6-イルオキシ) <math>3 Hーベンズ
イミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、
4 - (6 - (1 - r セチルーピロリジン-2 - イル) - 2 - ピリジン-2 - イルー<math>1 H -
ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)-2-メチルーベンゾニトリル、
イミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、
1-(2-(6-(4-rセチルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>3H-ベン
ズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、
4 - (6 - (1 - アセチルーピロリジン<math>-2 - 4ル) -2 - ピリジン - 2 - 4ルー1 H - 1 H
ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)-N, Nージメチルーベンゼンスルホンアミド、
1-(2-(6-(4-(プロパン-2-スルホニル) - フェノキシ) - 2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ
ン、
 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン、
 4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1 Hー
ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-N.N-ジメチル-ベンズアミド、
 4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-
ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-N-メチル-ベンズアミド、
 1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(4-(ピロリジン-1-カルボニル)-フ
 ェノキシ) - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノ
ン、
 1 - (2 - (6 - (4 - (5 - \cancel{5} + \cancel{5}
 フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) ピロリ
 ジンー1ーイル) ―エタノン
 1-(2-(6-(3H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-2-ピリジン-2-
 イルー3H-ベンズイミダゾールー5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエタノン、
 5-(6-(1-r セチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
 ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)ーピリミジンー2-カルボニトリル、
 2- (6- (4-フルオローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミ
 ダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-カルボキサミド、
 2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベ
 ンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1-カルボキサミド、
 2 - (6 - (4 - i) + i) アンステルカルバモイルーフェノキシ)-2 - i リジン-2 - i ルー3 + i
 ーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボキサミド、
 1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3
 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン、
 1-(2-(6-(4-7) ルオローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>3H-ベン
 ズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)-2-ヒドロキシーエタノン、
 5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンス
 ルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
 5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンス
```

```
ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5- (2-フルオローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-7) フェノキシ) -2-(1H-ピラゾール-3-7) - 6-(6-7)
メタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー1Hーベンズイミダゾール、
5-(2-7) (2-7) (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)
-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5- (2-クロローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (6-メタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-クロローフェノキシ) - 2-ピラジン-2-イルー<math>6-(6-メタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-トリフルオロメチルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メ
タンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-トリフルオロメチル-フェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メ
タンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメチルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(6-メタ)
ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルピリジン
-3-4ルオキシ) -2-2リジン-2-4ルー1 Hーベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルピリジン
-3-4 (ルオキシ) -2-2 (カラジン -2-4 ルー 1 H - ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1 Hーベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホ
ニルーピリジンー3-イルオキシ)-2-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル)
-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(6-エタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタンスルホニ
ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジン-3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) ー1Hーベンズイミダゾール
5 - (2, 3 - i) 3 - i 2 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 -
スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2, 3-ジフルオローフェノキシ) -2-(1-メチルー<math>1H-ピラゾールー3-
イル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミ
ダゾール、
```

```
5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー1Hーベンズイミダゾール、
5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ) -2-(1-メチル-1H-ピラゾールー3-
イル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミ
ダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-1-オキシド-2-イルー6
- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,5-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-エタン
スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー1Hーベンズイミダゾール、
5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-エタン
スルホニルーピリジン-3ーイルオキシ)-1Hーベンズイミダゾール、
5- (2, 6-ジフルオローフェノキシ) -2- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-
イル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミ
ダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン
-3-イルオキシ) -2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール、
5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン
-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-7) (2ープルオロピリジン-3ーイルオキシ) -2-(1H-ピラゾール-3-イル)
-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジンー
3 - 4 ルオキシ) - 2 - 2 リジン- 2 - 4 ル- 1  H - ベンズイミダゾール、
5-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジンー
3-イルオキシ)ー2ーピラジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、
5-(2-2) クロロピリジン-3-4ルオキシ)-2-(1-3) チルー1 Hーピラゾールー
3-4ル) -6-(6-xタンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ) -1 H-ベンズ
イミダゾール、
5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジンー
3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン-
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジンー3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾー
ル、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホ
ニルーピリジンー3ーイルオキシ) -2- (1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)
-1H-ベンズイミダゾール、
5 - (2, 6 - i) 2 - i 2 - i 3 - i 3 - i 4 - i 4 - i 5 - i 6 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 - i 1 -
- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール、
```

5- (2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-メタンスルホ

出証特2005-3006951

```
ニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホ
ニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホ
ニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
5-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-6-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)
-2-ピラジンー2-イルー1H-ベンズイミダゾール、
4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジンー3
-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4 - (2, 6 - i) フルオローフェノキシ)-6 - (6 - i) タンスルホニルーピリジン-3
4-(2,6-i) フルオローフェノキシ) -6-(6-i) スルホニルーピリジンー 3
ーイルオキシ) - 2 - ピラジン - 2 - イル - 1 H - ベンズイミダゾール、
4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3
-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダ
ゾール、
4-(2,6-i) フルオローフェノキシ)-6-(6-i) スルホニルーピリジンー 3-i
4- (2-クロローフェノキシ) -6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ
キシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4 - (2 - 7) フルオローフェノキシ)-6 - (6 - x  アンスルホニルーピリジン-3 - 7 ル
オキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4 - (2.6 - i)
ーイルオキシ) -2 - (1 - メチルーピラゾール - 3 - イル) - 1 H - ベンズイミダゾー
ル、
4 - (2, 3 - i) 3 - i 2 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 - i 3 -
ーイルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4-(2-シアノーフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオ
キシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール、
4 - (2, 4 - i)
ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、
4 - (ピリジン - 2 - イルスルファニル) - 6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン - 3
ーイルオキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、
2-ヒドロキシー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルー1-フェノキシ)-2-ピ
リジンー2ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ー
エタノン、
1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{
H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン、
1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{
H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタンチオン、
2-フルオロ-1-(2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ
ン、
1-(2-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ
ン、
```

ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)ーピリジンー2ーカルボニトリル、

```
1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3
H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)-2ーメチルアミノーエ
タノン、
1 - (2 - (6 - (4 - \cancel{4} - \cancel{
-イル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン
5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピラジン-2-イルー<math>1H-
ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)ーピリジン-2-カルボニトリル、
シスー1- (4-フルオロー2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピ
リジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ー
エタノン、
1-(4,4-ジフルオロー2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)ー2-ピ
リジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ー
エタノン、
1 - (2 - (6 - (6 - (5 - x + y + w - (1, 2, 4))))
ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5
ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン、
1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3
H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノール、
1 - (1 - (6 - (4 - y + y + y + z) + z + z)) - 2 - y + z + z - 2 - 4y + z - 3
H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-イル) -エタノン、
1 - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - 2 - ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-2-イル)ーエタノ
ン、
1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン
-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノ
ン、
 (2R) - 1 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル
-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カルボキサミド、
  (2R) - 1 - (1 - (6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン-3 - イルオキシ) - 2
-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル
) ーエタノン、
  (2R) - 1 - (1 - (6 - (6 - x y ) x ) - x ) - 2
-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル
) ーエタノン、
  -イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン、
  (2R) - 1 - (1 - (6 - (4 - xy)x)x - xy - yz) - 2 - yz - 2
--イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン、
  (2R) - 1 - (1 - (6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン - 3 - イルオキシ) - 2
- ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-2-イル
) ープロパンー1ーオン、
  (2R.4S) - 4 - 7 ルオロー1 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2
-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カル
ボキサミド、
 1-((2R, 4S) - 1 - (6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン<math>-3 - 1ルオキシ
) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-フルオロー
ピロリジンー2ーイル) -エタノン 又は
 1-((2R, 4S) - 1 - (6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン<math>-3 - 1 ーイルオキシ
```

) - 2 - ピラジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - 4 - フルオロー

ピロリジン-2-イル) -エタノンが好ましい。

本発明に係る置換ベンズイミダゾール誘導体は、薬学的に許容される塩として存在することができる。当該塩としては、酸付加塩又は塩基付加塩を挙げることができる。

[0140]

本発明に係る化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合がある。これらの異性体は、すべて本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。更にこれらの異性体の任意の混合物も本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。

[0141]

本発明の化合物はグルコキナーゼ活性化作用を有することから、糖尿病の治療薬及び/ 又は予防薬として、さらには糖尿病の合併症の治療薬及び/又は予防薬として有用である

[0142]

ここで、糖尿病の合併症とは、糖尿病を発症することにより併発する疾病のことであり、当該糖尿病の合併症としては、例えば糖尿病性腎症、糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等が挙げられる。

[0143]

本発明に係る化合物は、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulindependent diabetes mellitus)とインスリン非依存性糖尿病(NIDDM、non-insulin dependent diabetes mellitus)のどちらのタイプの糖尿病にも適応可能である。

[0144]

また、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulin dependent diabetes mellitus)は、遺伝的なインスリン分泌低下と骨格筋でのインスリン抵抗性の素因に、肥満によるインスリン抵抗性が加わることにより発症に至り、おもに成人発症であると考えられている。なお、当該インスリン依存性糖尿病は、その素因により、I型とII型という分類が提唱されている。

[0145]

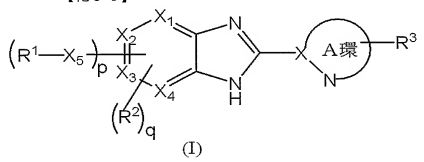
本発明に係る化合物は、I型インスリン依存性糖尿病のみならず、従来の糖尿病薬では、十分な血糖値の低下を達成することが不可能であったII型糖尿病についても、有用であると考えられる。

[0146]

また、II型糖尿病においては、摂食後高血糖の程度が健常人に比べて長時間持続することが顕著であるが、本発明に係る化合物は、このII型糖尿病に対しても有用である。本発明に係る式(I)

[0147]

【化34】



[0148]

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物は、例えば、以下の方法により製造 することができる。

[0149]

[{fk 3 5 }]

$$X_1$$
 X_2
 X_1
 X_2
 X_3
 X_4
 X_4
 X_2
 X_4
 X_2
 X_4
 X_2
 X_4
 X_4
 X_2
 X_4
 X_4
 X_2
 X_4
 $X_$

[式中、 L^1 及び L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ] (工程 1) 本工程は、塩基の存在下、化合物 (1) と R^1 – X_5 Hで表される化合物 (A) とを反応させて、化合物 (2) を製造する方法である。

[0150]

 L^1 及び L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素基、塩素基、臭素基などのハロゲン基が挙げられる。 L^1 及び L^2 は、同一又は異なっていてもよい。

[0151]

用いられる化合物(A)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(1)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

[0152]

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0.1 万至 20 当量、好ましくは 0.5 万至 5 当量である。

[0153]

[0154]

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1,4-

ジオキサン、N, N-ジメチルホルムアミド、<math>N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、<math>1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至250度、好ましくは0度乃至150度である。

[0155]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 5時間である。

このようにして得られる化合物(2)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程2)本工程は、塩基の存在下、前記工程1で得られた化合物(2)と前記工程1と同一又は異なる化合物(A)とを反応させて、化合物(3)を製造する方法である。

本工程は、前記工程1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

(工程3) 本工程は、前記工程2で得られた化合物(3) のニトロ基を還元して、化合物(4) を製造する方法である。

[0156]

本工程において用いられる還元反応は、当業者に周知の方法が用いられる。本工程において用いられる還元反応としては、具体的には、例えば、水素、蟻酸、蟻酸アンモニウム、ヒドラジン水和物とパラジウム、白金、ニッケル触媒を用いる接触還元法、塩酸、塩化アンモニウムと鉄を用いる還元法、メタノールと塩化スズを用いる還元法等が挙げられる

[0157]

上記還元反応において用いられる還元剤の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、化合物(3)1当量に対して通常1乃至50当量、好ましくは2乃至20当量である。

[0158]

用いられる反応溶媒としては、反応に支障のない限り、特に限定されないが、例えばメタノール、N, N-ジメチルホルムアミド、酢酸エチル、テトラヒドロフラン等及びこれらの混合溶媒を用いることができる。

[0159]

反応温度及び反応時間は特に限定されないが、-10乃至100℃程度、好ましくは0乃至50℃程度の反応温度で1乃至20時間程度、好ましくは1乃至5時間程度反応を行う。

[0160]

このようにして得られる化合物(4)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程4)本工程は、前記工程3で得られた化合物(4)と化合物(5)とを反応させることにより化合物(I)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、文献記載の方法(例えばシンセシス、2000年、第10卷、1380-1390頁、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられる化合物(5)は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至3当量である。

$[0\ 1\ 6\ 1\]$

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばニトロベンゼン、メタノール、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、トルエン等又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

[0162]

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶媒の還流温度である。

反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.1時間乃至24時間である。

[0163]

このようにして得られる本発明に係る化合物(I)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

(工程 5-1) 本工程は、前記工程 3 で得られた化合物(4)と化合物(6)とを反応させることにより縮合体を製造する方法である。

本工程におけるアミド反応は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体と、化合物(4)を用いて行われる。

用いられる化合物(6)又はその反応性誘導体は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至3当量である。

[0164]

化合物(6)の「反応性誘導体」としては、例えば混合酸無水物、活性エステル、活性アミド等を挙げることができ、これらは例えば国際公開WO98/05641号公報記載の方法によって得ることができる。

[0165]

上記反応において、化合物(6)で表されるカルボン酸を用いる場合には、例えばカルボニルジイミダゾール、N, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド、ジフェニルホスホリルアジド、ジピリジルジスルフィドートリフェニルホスフィン等、好ましくはカルボニルジイミダゾール等の縮合剤の存在下、反応を行うことが好ましい。

[0166]

当該縮合剤の使用量は厳密に制限されるものではないが、通常、化合物 (6) に対して、通常 0.1 乃至 100 当量、好ましくは 0.1 乃至 10 当量である。

[0167]

反応は、通常、不活性溶媒中で行われ、当該不活性溶媒としては、例えばテトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミド、1, 4-ジオキサン、ベンゼン、トルエン、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタン、ピリジン等、又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

[0168]

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶媒の還流温度である。

反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.5時間乃至24時間である。

[0169]

また、上記反応は反応を円滑に進めるために塩基、縮合補助剤の存在下に行うことができる。

[0170]

塩基としては、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン等が挙げられる。

[0171]

当該塩基の使用量は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体1モルに対して、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

[0172]

縮合補助剤としては、Nーヒドロキシベンゾトリアゾール水和物、Nーヒドロキシスクシンイミド等が挙げられる。

[0173]

当該縮合補助剤の使用量は、化合物(6)で表されるカルボン酸又はその反応性誘導体 1モルに対して、通常1乃至100当量、好ましくは1乃至5当量である。

[0174]

上記反応において、反応物質中に反応に関与しないアミノ基又はイミノ基が存在する場合、当該アミノ基又はイミノ基は、適宜、アミノ基又はイミノ基の保護基で保護した後に 反応を行い、反応後に当該保護基を除去することが好ましい。

[0175]

このようにして得られる縮合体は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製する ことなく、次工程に付すことができる。

(工程 5-2)本工程は、前記工程 5-1 で得られた縮合体を環化反応させることにより化合物(I)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、文献記載の方法(例えばテトラヘドロン、2001年 第57巻9号、1793-1800頁に記載されている方法等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

環化反応にp-トルエンスルホン酸を用いる場合には、p-トルエンスルホン酸の量は、通常0.1乃至100当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

[0176]

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、1, 4-ジオキサン、N-メチルピロリジノン等又はそれら溶媒の混合物が挙げられる。

[0177]

反応温度は、通常 0 度乃至 2 0 0 度、好ましくは室温乃至反応溶媒の還流温度である。 反応時間は、通常 0.1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0.5 時間乃至 1 2 時間である。

[0178]

このようにして得られる本発明に係る化合物(I)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物 (I-11) は、以下の方法によっても製造することができる。

[0179]

$$L_2$$
 X_1 NH_2 $R^{11a}X_{51a}H$ L_2 X_1 NH_2 $R^{11}X_{51}H$ $R^{17}X_{51}$ NH_2 $R^{11}X_{51a}$ NH_2 $R^{11}X_{51a}$ NH_2 $R^{11}X_{51a}$ NH_2 $R^{11}X_{51a}$ NH_2 $R^{11}X_{51a}$ $R^{11}X_{51a}$

工程8
$$\mathbb{R}^{11^{\times} \times 51}$$
 $\mathbb{N}^{\times} \times 1$ $\mathbb{N}^{\times} \times 1$ $\mathbb{N}^{\times} \times 1$ $\mathbb{N}^{\times} \times 1$ \mathbb{R}^{3} $\mathbb{R}^{118 \times 51a}$ $\mathbb{R}^{118 \times 51a}$

[0180]

サカニナ タヨリは美国ウ美に同じ

[式中、 L^1 、 L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ] (工程 6)本工程は、塩基の存在下、化合物(7)と化合物(A1)とを反応させて、化合物(8)を製造する方法である。

(11)

[0181]

 L^1 、 L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素基、塩素基、臭素基などのハロゲン基が挙げられる。

[0182]

用いられる化合物(2)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件 出証特2005-3006951 により異なるが、化合物(7) 1 当量に対して、通常 0 . 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0 . 5 乃至 5 当量である。

[0183]

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0.1 乃至 20 当量、好ましくは 0.5 乃至 5 当量である。

[0184]

用いられる塩基としては、本工程において、化合物 (7) と化合物 (A1) との反応において、化合物 (8) を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムー tertーブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

[0185]

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1, 4 - ジオキサン、N, N - ジメチルホルムアミド、N, N - ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1 - メチル - 2 - ピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 度乃至 2 5 0 度である。

[0186]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 1時間乃至 5時間である。

このようにして得られる化合物(8)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程7)本工程は、塩基の存在下、化合物(8)と前記工程1で用いた化合物(A)と を反応させて、化合物(9)を製造する方法である。

本工程は、前記工程 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(9)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程8)本工程は、化合物(9)のニトロ基を還元して、化合物(10)を製造する方法である。

[0187]

本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0188]

このようにして得られる化合物 (10) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧 濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精 製することなく、次工程に付すことができる。

(工程9)本工程は、化合物(10)と前記記載の化合物(5)又は化合物(6)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-11)を製造する方法である。

[0189]

化合物(10)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0190]

また、化合物(10)と化合物(6)との反応は、前記工程5-1及び5-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる

[0191]

このようにして得られる本発明に係る化合物 (I-11) は、公知の分離精製手段、例 出証特2005-3006951 えば、濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

[0192]

本発明に係る化合物(I-11)は、以下の方法によっても製造することができる。

【0193】 【化37】

$$R_{R^2}^{1rX_{51}}$$
 NH_2 $R_{R^2}^{1rX_{51}}$ NH_2 $R_{R^2}^{1rX_{51}}$ NH_2 $R_{R^2}^{1rX_{51}}$ NH_2 $R_{R^2}^{1rX_{51}}$ $R_{R^2}^{1rX_{51}}$

$$R_{R^{2}}^{117} \xrightarrow{X_{1}} X_{1}$$
 NH₂ 工程 1 5 $R_{R^{2}}^{118} \xrightarrow{X_{1}} X_{1}$ (I-11)

[0194]

「式中、 L^1 、 L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。各記号は前記定義に同じ」

(工程 10) 本工程は、化合物(11)と前記記載の化合物(A1)とを反応させて、化合物(12)を製造する方法である。

[0195]

本工程は、前記工程6と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0196]

このようにして得られる化合物(12)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程11) 本工程は、化合物 (12) と前記記載の化合物 (A) とを反応させて、化合物 (13) を製造する方法である。

[0197]

本工程は、前記工程 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0198]

このようにして得られる化合物(13)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程12) 本工程は、化合物(13) のニトロ基を還元して、化合物(14) を製造す 出証特2005-3006951 る方法である。

本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0199]

このようにして得られる化合物(14)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 13) 本工程は、前記工程で得られた化合物(14)にニトロ基を導入して、化合物(15)を製造する方法である。

本工程におけるニトロ化は、文献記載の方法(例えばシンセティック コミュニケーション、2001年 第31巻7号、1123-1128頁、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。該ニトロ化反応は、必要に応じて、化合物(14)の有するアミノ基を保護して行ってもよい。

ニトロ化に硝酸カリウムを用いる場合には、硝酸カリウムの量は、通常0.1乃至100 当量、好ましくは0.1乃至2当量である。

[0200]

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸無水物、塩酸、硫酸、硝酸等が挙げられる。

[0201]

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至 7 0 度である。 反応時間は、通常 0.1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0.5 時間乃至 1 2 時間である。

[0202]

このようにして得られる化合物(15)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程14)本工程は、化合物(15)の有するニトロ基を還元して、化合物(16)を 製造する方法である。

[0203]

本工程は、前記工程3と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0204]

このようにして得られる化合物(16)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程15)本工程は、化合物(16)と前記記載の化合物(5)又は化合物(6)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-11)を製造する方法である。

[0205]

化合物(16)と化合物(5)との反応は、前記工程 4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0206]

また、化合物(16)と化合物(6)との反応は、前記工程5-1及び5-2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる

[0207]

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-11)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物 (I-2) は、例えば、以下の方法によっても製造することができる

[0209]

[式中、 L^1 、 L^2 、 L^3 、 L^4 は、ハロゲンなどの脱離基を示す。 Rp^1 はヒドロキシ基の保護基を示す。各記号は前記定義に同じ]

(工程16) 本工程は、化合物(17)に保護基を導入する反応である。本工程において用いられる化合物(17)の有するヒドロキシ基の保護基 Rp^1 の導入は、前記記載の文献(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、<math>John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0210]

 Rp^1 としては、より具体的には、例えば、メトキシメチル基、メチル基、ベンジル基、4-メトキシーベンジル基、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル基、2-(トリメチルシリル)エチル基、tert-ブチルジメチルシリル基、tert-ブチルカルボニル基等が挙げられる。

[0211]

用いられる化合物(B)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(17)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

[0212]

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

[0213]

用いられる塩基としては、本工程において、化合物 (17) と化合物 (B) との反応に 出証特 2005-3006951 おいて、化合物(18)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtertーブチラート、トリエチルアミン、イミダゾール等が挙げられる。

[0214]

反応温度は、通常0乃至反応溶媒の還流温度であり、好ましくは、0乃至80度である

[0215]

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間であり、好ましくは、 0. 5 乃至 1 2 時間である。

[0216]

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、1, 4 - \overline{y} \overline{y} + \overline{y} +

このようにして得られる化合物 (18) は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程17)本工程は、化合物(18)と前記化合物(A)とを反応させて、化合物(19)を製造する方法である。

[0217]

本工程は、前記工程 1 0 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0218]

このようにして得られる化合物(19)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程18)本工程は、化合物 (19)の有するニトロ基を還元して、化合物 (20)を 製造する方法である。

[0219]

本工程は、前記工程12と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0220]

このようにして得られる化合物(20)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程19) 本工程は、化合物(20) にニトロ基を導入して、化合物(21) を製造する方法である。

[0221]

本工程は、前記工程13と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0222]

このようにして得られる化合物(21)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程20) 本工程は、化合物(21)のニトロ基を還元して、化合物(22)を製造する方法である。

本工程は、前記工程 1 4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (22) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮 、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィーにより単離精製するか又は単離精製する ことなく、次工程に付すことができる。

[0223]

(工程21)本工程は化合物(22)と前記記載の化合物(5)又は化合物(6)とを 反応させることにより、化合物(23)を製造する方法である。

化合物(22)と化合物(5)との反応は、前記工程4と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0224]

また、化合物(22)と化合物(6)との反応は、前記工程 5-1 及び 5-2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる

[0225]

このようにして得られる化合物 (23) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

[0226]

(工程22)本工程は、化合物(23)のヒドロキシ基の保護基を除去して、化合物(24)を製造する方法である。

[0227]

本工程における保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループスイン オーガニック シンセシス($Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W.Green著、第2版、<math>John Wiley \& Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、<math>Rp^1$ がベンジル基の場合には、該保護基の除去は、例えば、パラジウムー炭素触媒等を用いる接触水素添加等を用いることにより行うことができる。

R p 1 の除去に水酸化パラジウムー炭素触媒を用いる場合には、触媒の量は、通常 0.0 1 乃至 1000当量、好ましくは 0.1 乃至 10当量である。

[0228]

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール等が挙げられる。

[0229]

反応温度は、通常室温乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至100度である。 反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.5時間乃至12時間である。

[0230]

このようにして得られる化合物(24)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

[0231]

(工程 2 3)本工程は、化合物(2 4)と化合物(C)とを反応させる工程(工程 2 3 - 1)か、又は化合物(2 4)と化合物(D)とを反応させる工程(工程 2 3 - 2)により、本発明に係る化合物(I - 2)を製造する方法である。

(工程23-1)

化合物(C)中の L_4 としては、具体的には、例えば、塩素、臭素、ヨウ素等のハロゲン原子が挙げられる。

用いられる化合物 (C) の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物 (24) 1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

本工程における反応は、塩基の存在下行われ、

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、化合物(24)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5

出証特2005-3006951

当量である。

[0232]

用いられる塩基としては、、化合物(24)と化合物(C)との反応において、化合物(I-2)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム-tert-ブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、N, N-ジメチルホルムアミド、<math>N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、<math>1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは0度乃至 150度である。

[0233]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 5 時間である。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-2)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

[0234]

(工程23-2)本工程は、前記工程で得られた化合物(24)と化合物(D)とを反応させ、必要に応じて、保護、脱保護を行うことにより本発明に係る化合物(I-2)を製造する方法である。

化合物(24)と化合物(D)との反応は、いわゆる光延反応であり、ホスフィン化合物及びアゾ化合物の存在下、文献記載の方法(例えばミツノブ(Mitsunobu.O)著、「ユース オブ ジエチル アゾジカルボキシレート アンド トリフェニルホスフィン イン シンセシス アンド トランスフォーメーション オブ ナチュラル プロダクツ(The use of diethyl azodicarboxylate and triphenylphosphine in synthesis and transformation of natural products)」、シンセシス(Synthesis)、第1巻、1981年、p1-28))、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0235]

本工程において用いられるアルコール化合物 (D) の量は、化合物 (24) 1当量に対して、通常 0.5 乃至 10 当量、好ましくは 1 乃至 3 当量である。 本工程において用いられるホスフィン化合物としては、通常例えばトリフェニルホスフィン、トリエチルホスフィン等が挙げられる。

[0236]

用いられるホスフィン化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常0.5乃至10当量であり、好ましくは1乃至3当量である。

[0237]

用いられるアゾ化合物としては、例えばジエチルアゾジカルボキシレート、ジイソプロピルアゾジカルボキシレート等が挙げられる。

[0238]

用いられるアゾ化合物の量は、化合物(24)1当量に対して、通常0.5乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

[0239]

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

[0240]

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 1 5 乃至 3 0 度である。

[0241]

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限 定されないが、具体的には、例えばテトラヒドロフラン、トルエン等が挙げられる。

[0242]

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-2)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

[0243]

本発明に係る化合物(I-2)は、前記工程 6 又は 7 の一方の工程において、化合物(A)を用い、他方の工程において、化合物 $R^{12}-X_5$ 2 Hを用い、かつ、工程 8 及び工程 9 における反応を行うことにより本発明に係る化合物(I-2)を製造することもできる。

[0244]

本発明に係る化合物(I)のうち、Xが窒素原子である化合物(I-4)は、以下の方法によっても製造することができる。

[0245]

【化39】

$$R^{1}$$
— X_{5} $\frac{X_{2}}{11}$ $\frac{X_{3}}{X_{3}}$ $\frac{X_{4}}{X_{4}}$ $\frac{NH_{2}}{(R^{2})q}$ 工程 2 4 R^{1} — X_{5} $\frac{X_{2}}{11}$ $\frac{X_{3}}{X_{3}}$ $\frac{X_{4}}{X_{4}}$ $\frac{NH_{2}}{(R^{2})q}$ 工程 2 5 $\frac{R^{1}$ — X_{5} $\frac{X_{2}}{11}$ $\frac{X_{1}}{X_{3}}$ $\frac{X_{2}}{X_{3}}$ $\frac{X_{1}}{X_{2}}$ $\frac{N}{N}$ $\frac{NA_{7}}{N}$ $\frac{R^{3}}{R^{1}$ — X_{5} $\frac{X_{2}}{11}$ $\frac{N}{N}$ $\frac{NA_{7}}{N}$ $\frac{R^{3}}{N}$ $\frac{R^{1}$ — X_{5} $\frac{X_{2}}{(R^{2})q}$ $\frac{NA_{7}}{N}$ $\frac{NA_{7}}{N}$ $\frac{R^{3}}{N}$ $\frac{NA_{7}}{N}$ $\frac{NA_{$

[0246]

[式中、Rxは、N口ゲン原子、アルデヒド、エステル、CN又はそれらの等価体を 2 有 する C_{1-6} アルキルを示し、他の記号は、前記と同じ]

(工程24) 本工程は、化合物(4)から化合物(25)を製造する方法である。

[0247]

この反応は、塩基性存在下、文献記載の方法(例えば、Indian J. Chem. Sect. B; 32; 2; 1993; 262-265.)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0248]

例えば二酸化硫黄を用いて反応を行う場合、用いる二酸化硫黄の量は、通常0.1乃至500当量、好ましくは0.5乃至10当量である。

[0249]

用いられる塩基としては、化合物(4)との反応において、化合物(25)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtertーブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

[0250]

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

[0251]

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 乃至溶媒の還流温度である。

[0252]

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、具体的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

このようにして得られる化合物 (25) は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

[0253]

(工程 2 5)本工程は、化合物(2 5)を用いて、化合物(2 6)を製造する工程である。本工程における反応は、ヒドラジン一水和物を用いて、文献記載の方法(例えば、Indian J. Chem. Sect. B; EN; 3 2; 2; 1993; 262-265.)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる

[0254]

用いるヒドラジン一水和物の量は、通常 0. 1 乃至 1 0 0 0 当量、好ましくは 1 乃至 1 0 0 当量である。

[0255]

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至24時間である。

[0256]

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 乃至溶媒の還流温度である。

[0257]

[0258]

このようにして得られる化合物 (26) は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

[0259]

(工程 2 6) 本工程は、化合物(2 6) と化合物(E) とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-4)を製造する方法である。

[0260]

本工程における反応は、文献記載の方法(例えば、Indian J.Chem.Sect.B;EN;32;2;1993;262-265、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

例えばピラゾールを構築する場合、テトラメトキシプロパンを用いて反応を行うことにより合成することができる。

用いられるテトラメトキシプロパンの量は、通常 0.1乃至 500当量、好ましくは 0.5乃至 100当量である。

[0261]

本工程における反応時間は、通常1乃至48時間、好ましくは4乃至12時間である。

[0262]

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは 0 乃至溶媒の還流温度である。

[0263]

本工程において用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限 出証特2005-3006951 定されないが、具体的には、例えばエタノール、水、トルエン、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリジノン等が挙げられる。

[0264]

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-4)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

5, 6-タイプの製造方法)

本発明に係る化合物 (I-12)

[0265]

【化40】

$$R^{11}-X_{51}$$
 X_{1} N $A \oplus R^{3}$ $R^{11}-X_{51}$ R^{2} R^{2} R^{2} R^{3} $R^{11}-X_{51}$ R^{2} R^{2} R^{3} R^{2} R^{3} R^{3} R^{2} R^{3} $R^{$

[0266]

[式中、各記号は前記と同じ]で表される化合物は、例えば、以下の方法によっても製造することができる。

[0267]

[0268]

[式中、 L^1 、 L^2 は、ハロゲンなどの脱離基を示し、他の記号は、前記と同じ] (工程 2 7)本工程は、塩基の存在下、化合物(2 7)と前記化合物(A)とを反応させ て、化合物(2 8)を製造する方法である。

[0269]

 L^1 、 L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素基、塩素基、臭素基などのハロゲン基が挙げられる。

[0270]

用いられる化合物(A)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(27)1当量に対して、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

[0271]

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0. 1 乃至 2 0 当量、好ましくは 0. 5 乃至 5 当量である。

[0272]

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(27)と化合物(A)との反応において、化合物(28)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウムーtertーブチラート、トリエチルアミン等が挙げられる。

[0273]

用いられる反応溶媒としては、不活性溶媒が挙げられ、反応に支障のない限り特に限定されないが、具体的には、例えば、ピリジン、トルエン、テトラヒドロフラン、1, 4 - ジオキサン、N, N - ジメチルホルムアミド、N, N - ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、1 - メチル- 2 - ピロリジノン等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至 1 5 0 度である。

[0274]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 5 時間である。

このようにして得られる化合物(28)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程28) 本工程は、前記工程で得られた化合物(28) のニトロ基を還元して、化合物(29) を製造する方法である。

[0275]

本工程において用いられる還元反応は、当業者に周知の方法が用いられる。本工程において用いられる還元反応としては、具体的には、例えば、水素、蟻酸、蟻酸アンモニウム、ヒドラジン水和物とパラジウム、白金、ニッケル触媒を用いる接触還元法、塩酸、塩化アンモニウムと鉄を用いる還元法、メタノールと塩化スズを用いる還元法等が挙げられる

本工程において、ニトロ基の還元に10%パラジウムー炭素触媒を用いる場合には、10%パラジウムー炭素触媒の量は、通常0.01乃至10当量、好ましくは0.1乃至1当量である。

[0276]

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド等が挙げられる。

[0277]

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶媒の還流温度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

[0278]

このようにして得られる化合物(29)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程 2 9) 本工程は、前記工程で得られた化合物 (2 9) にニトロ基を導入して、化合物 (3 0) を製造する方法である。

本工程におけるニトロ化は、必要に応じて、アニリンに保護基をつけた後、文献記載の方法 (例えばシンセティック コミュニケーション、2001年 第31卷7号、1123 -1128頁、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

ニトロ化に硝酸カリウムを用いる場合には、硝酸カリウムの量は、通常 0. 1 乃至 1 0 0 当量、好ましくは 0. 1 乃至 1 当量である。

[0279]

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばトリフルオロ酢酸、トリフルオロ酢酸無水物、塩酸、硫酸、硝酸等が挙げられる。

[0280]

反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至反応溶媒の還流温 出証特 2 0 0 5 - 3 0 0 6 9 5 1 度である。

反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

[0281]

このようにして得られる化合物(30)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程30)本工程は、前記工程で得られた化合物(30)と前記化合物(A)とを反応させることにより化合物(31)を製造する方法である。

本工程は、必要に応じて、アニリンに保護基をつけた後、前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物 (31) は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程31) 本工程は、前記工程30で得られた化合物(31)のニトロ基を還元して、 化合物(32)を製造する方法である。

[0282]

本工程における反応は、前記工程 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0283]

このようにして得られる化合物(32)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧 濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程32) 本工程は、前記工程31で得られた化合物(32) と化合物(5) とを反応させることにより本発明に係る化合物(I-12) を製造する方法である。

本工程における反応は、前記工程 4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-12)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

(工程33-1)本工程は、前記工程31で得られた化合物(32)と化合物(6)とを反応させることにより縮合体を製造する方法である。

[0284]

本工程における反応は、前記工程 5-1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる縮合体は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(33-2)本工程は、前記工程33-1で得られた縮合体を環化反応に付すことにより 、本発明に係る化合物(I-12)を製造する方法である。

本工程における環化反応は、前記工程 5 - 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-12)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

[0285]

また、以下の方法によって製造する化合物(31)を用いることによっても、本発明に係る化合物(I-12)を製造することができる。

[0286]

$$R^{11}X_{51}H$$
 $R^{11}X_{51}H$ $R^{11}X_{51}H$

(35) [式中、各記号は前記と同じ]

(工程34)本工程は、化合物(33)と前記化合物(A)とを反応させることにより 化合物(34)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程27と同様の方 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

(31)

[0287]

このようにして得られる化合物(34)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

[0288]

(工程35)本工程は、化合物(34)と前記化合物(A)とを反応させることにより、化合物(35)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程30と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる

[0289]

このようにして得られる化合物(35)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。

[0290]

(工程36)本工程は、前記工程35で得られた化合物(35)の有する-C(O)OR®をアミノ基に変換して、化合物(31)を製造する方法であり、例えば、いわゆるクルチウス(Curtius)転移反応が挙げられる。本工程における反応は、後述の工程48と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0291]

このようにして得られる化合物 (31) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製することができる。

[0292]

得られた化合物(31)を用いて、前記工程31、32、33-1又は33-2の方法を用いて、本発明に係る化合物(I-2)を製造することができる。

[0293]

本発明に係る化合物(I-3)は、例えば、以下の方法によっても製造することができる。

[0294]

[0295]

[式中、nは、1又は2を示し、Yは脱離基を示し、他の記号は前記と同じ]

(工程 36-1) 本工程は、塩基及び金属触媒の存在下、前記記載の化合物(27)と化合物(36)とを反応させて、化合物(37)を製造する方法である。

 L^1 、 L^2 としては、より具体的には、例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子が挙げられる。

M¹は、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、具体的には、例えば、トリアルキルスズ、ボロン酸、ボロン酸エステル等が挙げられる。化合物(36)としては、より具体的には、例えば、トリメチルー(ピリジン-2-イル)錫又は1-(tert-ブトキシカルボニル)ピロール-2-ボロン酸等が挙げられる。

化合物 (36) として、トリメチルー (ピリジンー2ーイル) 錫を用いる場合には、例えば、いわゆるStille反応を用いて行う方法が挙げられる。

また、化合物(36)として、1-(tert-ブトキシカルボニル)ピロールー2-ボロン酸を用いる場合には、例えば、いわゆる鈴木反応を用いて行う方法が挙げられる。

用いられる化合物 (36) の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物 (27) 1 当量に対して、通常 0.1 乃至 50 当量、好ましくは、0.2 乃至 10 当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0.1 万至 20 当量、好ましくは 0.5 乃至 5 当量である。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム tーブトキシド、トリエチルアミン等が挙げられる。

用いられる金属触媒の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常 0.01 乃至 10 当量、好ましくは 0.05 乃至 5 当量である。

用いられる金属触媒としては、本工程において、化合物(27)と化合物(36)との反応において、化合物(37)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム、ジクロロ(1,1 'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)パラジウム等が挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばエチレングリコールジメチルエーテル、水、トルエン、テトラヒドロフラン、N,N-ジメチルホルムアミド、1,4-ジオキサン、ベンゼン、アセトン等が挙げられる。

[0296]

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至 1 5 0 度である。

[0297]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

[0298]

このようにして得られる化合物(37)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

[0299]

(工程37) 本工程は、化合物(37)と前記化合物(A)とを反応させて、化合物(38)を製造する方法である。

[0300]

本工程における反応は、前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0301]

このようにして得られる化合物(38)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

[0302]

(工程38) 本工程は、化合物(38)のヘテロ芳香環及びニトロ基を水素雰囲気下、 金属触媒にて還元し、必要に応じて保護基を導入して、化合物(39)を製造する方法で ある。

用いられる還元剤の量は、通常 0.01乃至 10当量、好ましくは 0.1乃至 1当量である。

用いられる還元剤としては、本工程において、化合物(38)から、化合物(39)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、10%白金ー炭素、白金

ブラックなどが挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、酢酸エチル等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至15

0度である。

[0303]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

本工程における反応圧力は、通常常圧乃至100気圧、好ましくは常圧乃至20気圧である。

[0304]

このようにして得られる化合物(39)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

[0305]

(工程39) 本工程は、化合物 (39) にニトロ基を導入して、化合物 (40) を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程29と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。必要に応じて、 Rp^1 を変換することができる。

[0306]

このようにして得られる化合物 (40) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

[0307]

(工程40)本工程は、化合物(40)の有するニトロ基を還元して、化合物(41)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程31と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(41)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

[0308]

「工程41)本工程は、化合物(41)と前記化合物(5)とを反応させて化合物(42)を製造するか、或いは、化合物(41)と前記化合物(6)とを反応させ、次いで環化反応に付すことにより化合物(42)を製造する方法である。

[0309]

化合物(41)と前記化合物(5)との反応は、前記工程32と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0310]

また、化合物(41)と前記化合物(6)とを反応させ、次いで、環化させる反応は、前記工程 33-1 及び 33-2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0311]

このようにして得られる化合物(42)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

[0312]

(工程 42)本工程は、得られた化合物(42)の有するアミノ基の保護基 Rp^1 を除去して、化合物(43)を製造する方法である。

[0313]

アミノ基の保護基Rp¹の除去方法は、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(43)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

[0314]

(工程 4 3) 本工程は、化合物(4 3) と化合物(F) とを反応させることにより本発明に係る化合物(I-3)を製造する方法である。本工程におけるアミノ基の保護基 R^4 の導入は前記記載の文献(例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第 2 版、<math>John Wiley & Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

 R^4 としては、より具体的にはアルキル基、アルキルアミド基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基、アルキルカーバメート基等が挙げられる。

化合物(F)としては、具体的には、例えば、無水酢酸、無水トリフルオロ酢酸、プロピオン酸、クロロ酢酸、アクリル酸エチル、塩化メタンスルホニル、臭化ベンジル等が挙げられる。

用いられる化合物 (F) の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物 (43) 1当量に対して、通常 0.1 乃至 20 当量、好ましくは 0.5 乃至 5 当量である。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばジクロロメタン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ベンゼン、アセトン、エタノール、2-プロパノール等が挙げられる。

[0315]

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至150度である。

[0316]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2時間、好ましくは 0. 5時間乃至 1 2時間である。

このようにして得られる本発明に係る化合物(I-3)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

[0317]

なお、化合物(42)において、アミノ基の保護基R p^1 が所望の R^4 に該当する場合には、以後の工程 42及び 43を行うことなく、化合物(42)が本発明に係る化合物である。

[0318]

また、化合物(43)が所望の化合物である場合には、工程43を行うことなく、化合物(43)が本発明に係る化合物となる。

本発明に係る化合物(I-3)は以下の方法によっても製造することができる。

[0319]

[式中、 $R'p^2$ 、 Rp^3 及び Rp^4 は、それぞれ保護基を示し、Lは脱離基を示し、他の記号は前記と同じ]

[0320]

(工程 4 4)本工程は、化合物(4 4)と前記化合物(3 6)とを反応させることにより、化合物(4 5)を製造する方法である。R p 2 は、X $_5$ $_1$ の保護基を示し、具体的には、例えば、

メトキシメチル基、メチル基、ベンジル基、4-メトキシーベンジル基、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル基、2-(トリメチルシリル)エチル基、tert-ブチルジメチルシリル基、tert-ブチルカルボニル基等が挙げられる。また、 Rp^3 は、カルボキシル基の保護基を示し、具体的には、例えば、

メトキシメチル基、メチル基、エチル基、tert-ブチル基、ベンジル基、4-メトキシ-ベンジル基、2-(トリメチルシリル) エチル基、tert-ブチルジメチルシリル 基等が挙げられる。 Rp^4 は、不活性なアルキル基を示し、具体的には、例えば

、メチル基、エチル基、 t e r t - ブチル基、ベンジル基、4 - メトキシーベンジル基、2 - (トリメチルシリル) エチル基等が挙げられる。本工程における反応は、前記工程3

6と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。このようにして得られる化合物(45)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

[0321]

(工程45) 本工程は、前記工程で得られた化合物(45)のヘテロ芳香環を水素雰囲気下、金属触媒にて還元し、化合物(46)を製造する方法である。

用いられる還元剤の量は、通常 0.01乃至10当量、好ましくは 0.05乃至1当量である。

用いられる還元剤としては、本工程において、化合物(45)から、化合物(46)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、10%白金ー炭素、白金ブラックなどが挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、1.4ージオキサン、酢酸エチル等が挙げられる。

本工程における反応温度は、通常 0 度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至 1 5 0 度である。

[0322]

本工程における反応時間は、通常 0. 1時間乃至 7 2 時間、好ましくは 0. 5 時間乃至 1 2 時間である。

本工程における反応圧力は、通常常圧乃至100気圧、好ましくは常圧乃至20気圧である。

[0323]

このようにして得られる化合物(46)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製精製することなく、次工程に付すことができる。

[0324]

(工程46) 本工程は、化合物(46)の有する保護基Rp²を除去して

、化合物(47)を製造する方法である。本工程における保護基の除去は、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス($Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、<math>John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができ、<math>Rp^2$ がメトキシメチル基の場合には、該保護基の除去は、例えば、トリフルオロ酢酸等を用いることにより行うことができる。

R p 1 の除去にトリフルオロ酢酸を用いる場合には、触媒の量は、通常 0. 0 1 乃至 1 0 0 3 量、好ましくは 0. 1 乃至 1 0 3 量である。

[0325]

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されないが、例えばクロロホルム等が挙げられる。

[0326]

反応温度は、通常室温乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至100度である。 反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.5時間乃至12時間である。

[0327]

このようにして得られる化合物(47)は、公知の分離精製手段、例えば、濃縮、減圧 濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく、次工程に付すことができる。必要に応じて、Rp1を変換することが できる。

[0328]

(工程 47)本工程は、化合物(47)と化合物(G)とを反応させることにより、化合物(48)を製造する方法である。ここで、Lは脱離基を示し、前記 L_1 や L_2 と同様の基が挙げられる。化合物(G)としては、具体的には、例えば、

4ーフルオローベンゾニトリル、4ーフルオローベンズアルデヒド等が挙げられる。本工程における反応は、前記工程27と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。 このようにして得られる化合物(48)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる

[0329]

(工程48)本工程は、化合物(48)の有するカルボキシル基の保護基Rp³を除去して、化合物(49)を製造する方法である。化合物(48)の有するカルボキシル基の保護基としては、前記工程44万至47においてカルボキシル基の保護基として作用し、かつ、工程48において容易に除去することができるものであれば、いかなるものであってもよいが、例えばメチル基、エチル基、tertーブチル基等の直鎖又は分岐を有する低級アルキル基、2ーヨウ化エチル基、2,2,2ートリクロロエチル基等のハロゲン化低級アルキル基、アリル基、2ープロペニル基、2ーメチルー2ープロペニル基等の低級アルケニル基、ベンジル基、パラメトキシーベンジル基等のアラルキル基等を挙げることができる。

[0330]

このようなカルボキシル基の保護基R p^3 の導入及び除去方法については、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、<math>John Wiley & Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

[0331]

このようにして得られる化合物(49)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

[0332]

(工程49) 本工程は、化合物(49) と化合物(H) とを反応させることにより、化合物(50) を製造する方法であり、例えば、いわゆるクルチウス(Curtius)転移反応であり、塩基存在下、リン酸アジド化合物及びアルコール化合物(17-1)を用いて、文献記載の方法(例えばテトラヘドロン(Tetrahedron)、第31巻、1974年、p2151-2157、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられるアルコール化合物 (H) の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その他の 反応条件により異なるが、化合物 (49) 1当量に対して、通常 0.1乃至 20 当量、好 ましくは 0.5乃至 5 当量である。

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常0.1乃至20当量、好ましくは0.5乃至5当量である。

用いられるリン酸アジド化合物としては、本工程において、化合物 (49) と化合物 (H) との反応において、化合物 (50) を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、ジエチルリン酸アジド、ジフェニルリン酸アジド等が挙げられる。

用いられる塩基としては、本工程において、化合物(49)と化合物(H)との反応において、化合物(50)を製造するものであれば、いかなるものを用いてもよいが、例えば、水素化ナトリウム、炭酸セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、リン酸カリウム、酢酸カリウム、カリウム tーブトキシド、トリエチルアミン等が挙げられる。

本工程において用いられる反応溶媒は、反応に支障のないものであれば、特に限定されな

いが、例えばトルエン、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、クロロホルム、1,4-ジ オキサン、ベンゼン等が挙げられる。

[0333]

本工程における反応温度は、通常0度乃至反応溶媒の還流温度、好ましくは室温乃至1 50度である。

[0334]

本工程における反応時間は、通常0.1時間乃至72時間、好ましくは0.5時間乃至

このようにして得られる化合物(50)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃 縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離製 精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程50) 本工程は、化合物(50) にニトロ基を導入して、前記記載の化合物(40)を製造する方法である。本工程における反応は、前記工程29と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて行うことができる。

[0335]

このようにして得られる化合物 (40)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃 縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグフィー等により単離精製するか又は単離精製 することなく、前記工程40乃至43の方法によって、本発明に係る化合物(I-3)を 製造することができる。

本発明によって提供される新規2-ヘテロアリール置換ベンズイミダゾール誘導体は、薬 学的に許容される塩として存在することができ、当該塩は、本発明に係る化合物(Ⅰ)及 $\text{び } (I)
 \text{ } に包含される上記式 } (I-1) 、 (I-11) 、 (I-12) 、 (I-2) 、 ($ I-3)及び(I-4)を用いて、常法に従って製造することができる。

[0336]

具体的には、上記(I)、(I-1)、(I-11)、(I-12)、(I-2)、(I-3) 又は(I-4)の化合物が、当該分子内に例えばアミノ基、ピリジル基等に由. 来する塩基性基を有している場合には、当該化合物を酸で処理することにより、相当する 薬学的に許容される塩に変換することができる。

[0337]

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸 塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩、炭酸塩等の無機酸塩 ;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩等の低級 アルキルスルホン酸塩;ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩等のアリール スルホン酸塩;フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、マレイン 酸塩等の有機酸塩;及びグルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等のアミノ酸等の有機酸であ る酸付加塩を挙げることができる。また、本発明の化合物が酸性基を当該基内に有してい る場合、例えばカルボキシル基等を有している場合には、当該化合物を塩基で処理するこ とによっても、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。当該塩基付加塩 としては、例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、カルシウム、マグネシウム 等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グアニジン、トリエチルアミン、ジシクロへ キシルアミン等の有機塩基による塩が挙げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物 又はその塩の任意の水和物又は溶媒和物として存在してもよい。

2型糖尿病或いはそれに関連する疾患若しくは症状の予防又は治療のための薬剤を製造す るにあたり、本発明に係る式(Ⅰ)の化合物は、式(Ⅰ)の化合物と担体物質とを組み合 わせて用いることができる。

[0338]

本発明に係る式(I)の化合物の予防又は治療のための投与量は、もちろん、治療する 症状の性質、選択する特定の化合物及び投与経路により変動する。

[0339]

また、年齢、体重及び各患者の感受性によっても変動する。一般的に、1日の投与量は

、単回又は複数回の量として、体重 1 k g あたり、約 0.001 m g から約 100 m g であり、好ましくは、体重 1 k g あたり、約 0.01 m g から約 50 m g であり、より好ましくは約 0.1 m g から 10 m g である。これらの制限を越えた範囲での投与量の使用が必要な場合もありうる。

[0340]

適切な経口投与量の例としては、単回又は1日あたり、2乃至4回の複数回投与としては、少なくとも約0.01mgから多くとも2.0gである。好ましくは、投与量の範囲は、1日に1回又は2回の投与で、約1.0mgから約200mgである。より好ましくは、投与量の範囲は、1日1回の投与で約10mgから100mgである。

[0341]

静脈内投与又は経口投与を用いた場合には、代表的な投与範囲は、1日あたり、体重 1 k g あたり、式 (I) の化合物を約 0 . 0 0 1 m g から約 1 0 m g) であり、より好ましくは 1 日あたり、体重 1 k g あたり、式 (I) の化合物を約 0 . 1 m g から 1 0 m g である。

[0342]

上述したように、医薬組成物は、式(I)の化合物と薬学的に許容される担体を含む。「組成物」という用語は、直接又は間接的に、2又はそれ以上のいかなる成分を組み合わせ、複合させ又は凝集させてできたもの、1又はそれ以上の成分を解離させた結果できたもの、或いは、成分間の他のタイプの作用又は相互作用の結果によりできたものだけでなく、担体を構成する活性及び不活性成分(薬学的に許容される賦形剤)も含む。医薬上許容される担体と組み合わせて、2型糖尿病の治療、予防或いその発症を遅らせるのに有効な量の式(I)の化合物が含まれる組成物が好ましい。

[0343]

本発明に係る化合物の効果的な量を哺乳類、とりわけヒトに投与するためには、いかなる適切な投与経路でも用いることができる。例えば、経口、直腸、局所、静脈、眼、肺、鼻などを用いることができる。投与形態の例としては、錠剤、トローチ、散剤、懸濁液、溶液、カプセル剤、クリーム、エアロゾールなどがあり、経口用の錠剤が好ましい。

[0344]

経口用の組成物を調製するに際しては、通常の医薬用媒体であれば、いかなるものも用いることができ、そのような例としては、例えば、水、グリコール、オイル、アルコール、香料添加剤、保存料、着色料などであり、経口用の液体組成物を調製する場合には、例えば、懸濁液、エリキシル剤及び溶液が挙げられ、担体としては、例えば、澱粉、砂糖、微結晶性セルロース、希釈剤、造粒剤、潤滑剤、結合剤、崩壊剤などが挙げられ、経口用の固体組成物を調製する場合には、例えば、パウダー、カプセル剤、錠剤などが挙げられ、中でも経口用の固体組成物が好ましい。

[0345]

投与のしやすさから、錠剤やカプセル剤が最も有利な経口投与形態である。必要ならば、錠剤は、標準の水性又は非水性の技術でコーティングすることができる。

[0346]

上記の通常の投与形態に加えて、式(I)に係る化合物は、例えば、U.S.特許番号 3,845,770、3,916,899、3,536,809、3,598,123、3,630,200及び4,008,719に記載の放出制御手段及び/又はデリバリー装置によっても、投与することができる。

[0347]

経口投与に適した本発明に係る医薬組成物は、パウダー又は顆粒として、或いは水溶性の液体、非水溶性の液体、水中油型のエマルジョン又は油中水型のエマルジョンとして、それぞれがあらかじめ決められた量の活性成分を含むカプセル剤、カシュー剤又は錠剤を挙げることができる。そのような組成物は、薬剤学上いかなる方法を用いて調製することができるが、すべての方法は、活性成分と1又は2以上の必要な成分からなる担体とを一緒にする方法も含まれる。

[0348]

一般に、活性成分と液体の担体又はよく分離された固体の担体或いは両方とを均一かつ 充分に混合し、次いで、必要ならば、生産物を適当な形にすることにより、組成物は調製 される。例えば、錠剤は、圧縮と成形により、必要に応じて、1又は2以上の副成分と共 に調製される。圧縮錠剤は、適当な機械で、必要に応じて、結合剤、潤滑剤、不活性な賦 形剤、界面活性剤又は分散剤と混合して、活性成分をパウダーや顆粒などの形に自由自在 に圧縮することにより調製される。

成形された錠剤は、パウダー状の湿った化合物と不活性な液体の希釈剤との混合物を適当な機械で成形することにより調製される。

好ましくは、各錠剤は、活性成分を約1mg乃至1g含み、各カシュー剤又はカプセル剤は、活性成分を約1mg乃至500mg含む。

式(I)の化合物についての医薬上の投与形態の例は、次の通りである。

[0349]

【表1】

注射用懸濁液(I.M.)

	mg/ml
式(I)化合物	10
メチルセルロース	5.0
Tween80	0. 5
ベンジルアルコール	9.0
塩化ベンズアルコニウム	1.0

注射用水を加えて、1.0mlとする。

【0350】 【表2】

錠剤

70713	
	mg/tablet
式(I)化合物	25
メチルセルロース	415
Tween80	14. 0
ベンジルアルコール	43. 5
ステアリン酸マグネシウム	2.5
合計	500mg

【0351】 【表3】

カプセル剤

	mg/tcapsule
式(I)化合物	25
ラクトースパウダー	573.5
ステアリン酸マグネシウム	1. 5
合計	600mg

[0352]

【表4】

エアロゾール

	1容器あたり
式(Ⅰ)の化合物	24mg
レシチン、NF Liq. Conc.	1.2m g
トリクロロフルオロメタン、NF	4. 025g
ジクロロジフルオロメタン、NF	12. 15 g

[0353]

式(I)の化合物は、2型糖尿病と関連する疾患又は症状だけでなく、2型糖尿病の発症の治療/予防/遅延に用いられる他の薬剤と組み合わせて用いることができる。該他の薬剤は、通常用いられる投与経路又は投与量で、式(I)の化合物と同時に又は別々に投与することができる。

[0354]

式(I)の化合物は、1又は2以上の薬剤と同時に使用する場合には、式(I)の化合物とこれらの他の薬剤とを含んだ医薬組成物が好ましい。従って、本発明に係る医薬組成物は、式(I)の化合物に加えて、1又は2以上の他の活性成分も含む。式(I)の化合物と組み合わせて用いられる活性成分の例としては、別々に投与するか、又は同じ医薬組成物で投与してもよいが、以下のものに限定されることはない。

- (a) 他のグルコキナーゼ活性化剤
- (a) ビスーグアニド(例、ブホルミン、メトホルミン、フェンホルミン)
- (b) PPARアゴニスト (例、トログリタゾン、ピオグリタゾン、ノシグリタゾン)
- (c) インスリン
- (d) ソマトスタチン
- (e) α グルコシダーゼ阻害剤 (例、ボグリボース、ミグリトール、アカルボース)、
- (f) インスリン分泌促進剤(例、アセトヘキサミド、カルブタミド、クロルプロパミド、グリボムリド、グリクラジド、グリメルピリド、グリピジド、グリキジン、グリソキセピド、グリブリド、グリヘキサミド、グリピナミド、フェンブタミド、トラザミド、トルブタミド、トルシクラミド、ナテグリニド、レパグリニド)、及び

(g) DP-IV阻害剤

2番目の活性成分に対する式(I)の化合物の重量比は、幅広い制限の範囲内で変動し、さらに、各活性成分の有効量に依存する。従って、例えば、式(I)の化合物をPPARアゴニストと組み合わせて用いる場合には、式(I)の化合物のPPARアゴニストに対する重量比は、一般的に、約1000:1乃至1:1000であり、好ましくは、約200:170至1:2000である。式(I)の化合物と他の活性成分との組み合わせは、前述の範囲内であるが、いずれの場合にも、各活性成分の有効量が用いられるべきである。

[0355]

次に本発明に係る化合物(I)で表される化合物が示すグルコキナーゼ活性化能及びその試験方法について示す。

[0356]

前記式(I)で表される化合物の有する優れたグルコキナーゼ活性化作用の測定は、文献記載の方法(例えば、ディアベテス(Diabetes)、第45巻、第1671頁-1677頁、1996年等)又はそれに準じた方法によって行うことができる。

[0357]

グルコキナーゼ活性は、グルコースー6-リン酸を直接測定するのではなく、リポーターエンザイムであるグルコースー6-リン酸デヒドロゲナーゼがグルコースー6-リン酸からホスホグルコノラクトンを生成する際に、生じるThio-NADHの量を測定することによって、グルコキナーゼの活性化の程度を調べる。

[0358]

このアッセイで使用するrecombinant human liver GKはF 出証特2005-3006951 LAG fusion proteinとしてE. coliに発現させ、ANTIFLAG M2 AFFINITY GEL (Sigma) で精製した。

[0359]

アッセイは平底96-well plateを用いて30℃で行った。Assay b uffer (25mM Hepes Buffer:pH=7.2、2mM MgCl2、1mM ATP、0.5mM TNAD、1mM dithiothreitol)を69 μ 1分注し、化合物のDMSO溶液またはコントロールとしてDMSOを1 μ 1加えた。次に、氷中で冷やしておいたEnzyme mixture (FLAG-GK、20U/m1G6PDH)20 μ 1を分注した後、基質である25mMグルコースを10 μ 1加え、反応を開始させる(最終グルコース濃度=2.5mM)。

[0360]

反応開始後、405nmの吸光度の増加を30秒ごとに10分間測定し、最初の5分間の増加分を使用して化合物の評価を行った。FLAG-GKは1%DMSO存在下で5分後の吸光度増加分が0.05から0.1の間になるように加えた。

[0361]

DMSOコントロールでのOD値を100%とし、評価化合物の各濃度におけるOD値を測定した。各濃度のOD値より、Emax(%)及び $EC50(\mu M)$ を算出し、化合物のGK活性化能の指標として用いた。

[0362]

本方法により本発明に係る化合物のGK活性化能を測定した。その結果を下記表5に示す。

[0363]

【表 5 】

(本発明化合物のGK活性化能)

化合物	物番号	Emax (%)	EC50 (μM)
実施例	7 7	832	1. 4
実施例	28	768	2. 3
実施例	$1\ 4\ 7$	664	1.9

[0364]

本発明に係る化合物は上記表 5 に示したように、Emax及びEC50を指標として、優れた GK活性化能を有している。

【実施例】

[0365]

以下において、実施例をあげて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれらに よって何ら限定されるものではない。

製剤例1

製造例 1 の化合物 1 0 部、重質酸化マグネシウム 1 5 部及び乳糖 7 5 部を均一に混合して、 3 5 0 μ m以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。この散剤をカプセル容器に入れてカプセル剤とする。

製剤例2

製造例1の化合物45部、澱粉15部、乳糖16部、結晶性セルロース21部、ポリビニルアルコール3部及び蒸留水30部を均一に混合した後、破砕造粒して乾燥し、次いで篩別して直径1410乃至177μmの大きさの顆粒剤とする。

製剤例3

製剤例2と同様の方法で顆粒剤を作製した後、この顆粒剤96部に対してステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し直径10mmの錠剤を作製する。

製剤例4

製剤例2の方法で得られた顆粒剤90部に対して結晶性セルロース10部及びステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し、直径8mmの錠剤とした後、これにシロップゼラ

チン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を作製する。

[0366]

以下において、製剤例、製造例、参考例により本発明をさらに具体的に説明するが、本 発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

[0367]

実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとしてSilicagel 60F245(Merck)を、検出法としてUV検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、 $Wakogel^{TM} C-300$ (和光純薬)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、 $LC-SORB^{TM} SP-B-ODS$ (Chemco)又は $YMC-GEL^{TM}$ ODS-AQ 120-S50(山村化学研究所)を用いた。

[0368]

下記の実施例における略号の意味を以下に示す。

i-Bu:イソブチル基

n-Bu:n-ブチル基

t-Bu:t-ブチル基

Me:メチル基

E t:エチル基

Ph:フェニル基

i-Pr:イソプロピル基

n-Pr:n-プロピル基

CDC13:重クロロホルム

CD3 OD:重メタノール

DMSO-d6:重ジメチルスルホキシド

下記に核磁気共鳴スペクトルにおける略号の意味を示す。

s :シングレット

d :ダブレット

dd:ダブルダブレット

t : トリプレット

m :マルチプレット

br:ブロード

a:カルテット

T :カップリング定数

Hz:ヘルツ

実施例1

 $\frac{2-{
m cl}\, {
m U}\, {
m U}}$

(工程1)

3-(2-フルオロー4-ニトローフェノキシ)ーピリジンの合成

3,4ージフルオロニトロベンゼン3.18gのジメチルホルムアミド20ml溶液に、3ーヒドロキシピリジン2.09g、及び炭酸カリウム5.52gを加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1)にて精製し、表題化合物4.72gを得た。

(工程2)

5-フルオロー2-ニトロー4-(ピリジンー3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成3-(2-フルオロー4-ニトローフェノキシ)-ピリジン4.72gのメタノール30ml溶液に、20%水酸化パラジウムー炭素触媒1.0gを加え、反応液を水素雰囲気下

、5時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のトリフルオロ酢酸 40m1溶液に、硝酸カリウム 1.88g を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 4/1)にて精製し、表題化合物 2.69g を得た。

(工程3)

4, 5-ビス-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成3-(2-フルオロ-4-ニトローフェノキシ)-ピリジン680mgのジメチルホルムアミド8ml溶液に、<math>3-ヒドロキシピリジン285mg、及び炭酸カリウム829mgを加え、反応液を90度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のエタノール10ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒500mgを加え、反応液を水素雰囲気下、2時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去することで、表題化合物641mgを得た。

(工程4)

2-ピリジン-2-イル-5, 6-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズ イミダゾールの製造

4, 5-ビス-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン30mgの ニトロベンゼン0.3ml溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド0.01mlを 120度にて加え、反応液を同温度にて2時間撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を減圧留 去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物4.3mgを黄色油状物質として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 7. 10-7. 40 (4 H, m), 7. 28 (1 H, s), 7. 38 (1 H, ddd, J=1. 2 Hz, 4. 8 Hz, 7. 6 Hz), 7. 62 (1 H, s), 7. 87 (1 H, td, J=7. 6 Hz, 1. 2 Hz), 8. 12-8. 40 (4 H, m), 8. 38 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 63 (1 H, d, J=4. 8 Hz), 10. 8 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 382 [M+H]

実施例2

実施例 1 (工程 2) で得られた 5 ーフルオロー 2 ーニトロー 4 ー (ピリジンー 3 ーイルオキシ) ーフェニルアミン、及び 2 ーヒドロキシメチルーフェノールを用いて、実施例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 4. 45 (2 H, s), 6. 76 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 7. 04 (1 H, t, J=6. 8 Hz), 7. 08-7. 30 (5 H, m), 7. 30-7. 43 (2 H, m), 7. 86 (1 H, t d, J=8. 0 Hz, 2. 4 Hz), 8. 18-8. 32 (1 H, m), 8. 22 (1 H, s), 7. 36 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 62 (1 H, d, J=8. 4 Hz), 10. 54 (1 H, brs) ESI-MS (m/e): 411 [M+H]

実施例3

2-(1-ヒドロキシーエチル)ーフェノールを用いて、実施例2と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として 得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 25-1. 34 (6 H, m), 4. 80-4. 96 (1 H, m), 7. 76 (1 H, dd, J=4. 4 Hz, 8. 0 Hz), 7. 02-7. 34 (6 H, m), 7. 38 (1 H, t, J=6. 4 Hz), 7. 42-7. 60 (1 H, m), 7. 87 (1 H, td, J=7. 6 Hz, 1. 6 Hz), 8. 20-8. 34 (2 H, m), 8. 39 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 60-8. 64 (1 H, m), 10. 72 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H]

実施例 4

5-(2-アセチルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

2-アセチル-フェノールを用いて、実施例 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 22-2. 50 (3H, m), 6. 81 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 00-7. 45 (4H, m), 7. 45-7. 95 (5H, m), 8. 20-8. 35 (2H, m), 8. 37 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 60-8. 70 (1H, m), 10. 49 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

実施例5

 $5 - (2 - \nu r J - \tau r J + \nu) - 2 - \nu r J - 2 - \nu r J - 3 - 4 \nu r J -$

2-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 80 (1 H, t, J=8. 0 Hz), 7. 0 6 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 25-7. 35 (2 H, m), 7. 35-7. 7471 H, m), 7. 56 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 58-7. 70 (1 H, m), 7. 87 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 8. 12-8. 25 (1 H, m), 8. 31 (1 H, brs), 8. 38 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 58-8. 68 (1 H, m), 10. 80-11. 08 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例6

 $5 - (3 - \nu r / - 7 + \nu) - 2 - \ell' y = 2 - 2 - 4 \nu - 6 - (\ell' y = 2 - 4 \nu) - 3 - 4 \nu$ $+ \nu > 1 + \nu$

3-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 7. 02-7. 08 (2H, m), 7. 14 (1H, d, J=7. 5Hz), 7. 20 (1H, dd, J=4. 4Hz, 7. 5Hz), 7. 28-7. 36 (3H, m), 7. 39 (1H, t, J=5. 9Hz), 7. 42-7. 52 (1H, m), 7. 88 (1H, dt, J=1. 6Hz, 7. 9Hz), 8. 22 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 30 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 39 (1H, d, J=7. 9Hz), 8. 62 (1H, d, J=5. 9Hz)

 $ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]^{+}$

実施例7

5- (4-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (ピリジン-3-イル オキシ<u>ー1</u>Hーベンズイミダゾール

4-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又 はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 6. 84 (2H, d, J=7. 0Hz), 7. 04-7. 12 (1H, m), 7. 12-7. 26 (1H, m), 7. 26-7. 43 (1H, m) , 7. 30-7. 43 (1 H, m), 7. 51 (2 H, d, J=7. 0 Hz), 7. 44-7.76 (1H, m), 7.78-7.90 (1H, m), 8.12-8.21 (1H , m), 8. 21-8. 30 (1 H, m), 8. 30-8. 40 (1 H, m), 8. 43 -8.65 (1H, m), 10.88 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例8

5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリ $\underline{3}$ $\underline{3}$ $\underline{-1}$ $\underline{-1}$ $\underline{+1}$ $\underline{-1}$ $\underline{-1}$

4-ヒドロキシー安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例2と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 ¹ HNMR (CDC 1₃) δ:3.00 (3H, brs), 3.08 (3H, brs), 6. 83 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6. 86 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 18-7.23 (2 H, m), 7.26-7.36 (3 H, m), 7.38-7.42 (1 H, m, 7. 61 (1 H, d, J = 2. 5 Hz), 7. 89 (1 H, dd, J = 7. 7, 7. 7 H z), 8. 19 - 8. 38 (2 H, m), <math>8. 36 (1 H, d, J = 7. 7)Hz), 8. 63 (1 H, d, J = 4. 8 Hz)

ESI-MS (m/e) : 452 [M+H]

実施例9

5- (4-メチルスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6- (ピリジン - 3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

4-メチルスルホニルーフェノールを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 3. 40 (3H, s), 6. 96 (2H, d, J=8. 8 Hz), 7. 10-7. 16 (1 H, m), 7. 17-7. 25 (1 H, m), 7. 32(1/2H, s), 7. 38 (1/2H, s), 7. 39-7. 43 (1H, m), 7. 65 (1/2H, s), 7. 70 (1/2H, s), 7. 83 (2H, dd, J=8. 8), 3. 1 Hz), 7. 90 (1 H, ddd, J = 7. 8, 7. 8, 1. 7 Hz), 8. 2 3 (1 H, brs), 8.32 (1 H, brs), 8.39 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 8. 65 (1H, d, J=4. 7Hz), 10. 84 (1H, brs) ESI-MS (m/e) : 459 [M+H]

実施例10

5-(4-メトキシカルボニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー<math>6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

4-ヒドロキシー安息香酸 メチルエステルを用いて、実施例2と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 3.88 (3H, s), 6.82 (2H, d, J=8.8 Hz), 7. 12 (1 H, ddd, J=8. 6, 2. 9, 1. 5Hz), 7. 18 (1 H, dd, J = 8. 6, 4.8 Hz), 7.28 (1 H, brs), 7.32 (1 H, br

出証特2005-3006951

s), 7. 87 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 8Hz), 7. 92 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 20 (1H, d, J=2. 9Hz), 8. 27 (1H, d, J=4. 8Hz), 8. 37 (1H, dd, J=7. 7, 1. 1Hz), 8. 61 (1H, dd, J=5. 1, 1. 8Hz), 10. 80 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 439 [M+H]

実施例11

 $\frac{5-(2-\pi \nu \in \nu - 2 + 2) - 2 - \ell \cup 2 - 2 - 4 \nu - 6 - (\ell \cup 2) - 3 - 4}{\nu + 2}$ ルオキシ) − 1 H − ベンズイミダゾール

実施例12

 $5 - (2 - \pi \nu \pi + \nu - \tau + \nu) - 2 - \ell \nu \nu - 2 - \ell \nu - 6 - (\ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu - 2 - \ell \nu \nu - 6 - \ell \nu \nu \nu - 3 - \ell \nu \nu - 2 -$

2-ヒドロキシ安息香酸を用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 6. 83 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 31 (1 H, d d d, J=8. 6, 2. 9, 1. 5 Hz), 7. 34 (1 H, d d d, J=8. 6, 4. 8, 0. 7 Hz), 7. 48 (1 H, d d, J=7. 7, 4. 8 Hz), 7. 54 (1 H, s), 7. 56 (1 H, s), 7. 92 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 96 (1 H, d d d, J=7. 7, 7. 7, 1. 5 Hz), 8. 09 (1 H, d d, J=2. 9, 0. 7 Hz), 8. 20 (1 H, d d, J=4. 8, 1. 5 Hz), 8. 27 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 8. 72 (1 H, d, J=4. 8 Hz) ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

実施例13

 $5 - (2 - \cancel{x} + \cancel{y} + \cancel{y}$

6-メチルーピリジン-3-チオールを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 53 (3 H, s), 7. 05 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 05, 7. 36 (tautomer, 1 H, s), 7. 12-7. 24 (2 H, m), 7. 32-7. 36 (1 H, m), 7. 44, 7. 76 (tautomer, 1 H, s), 7. 50-7. 56 (1 H, m), 7. 83 (1 H, t, J=8. 0 Hz), 8. 26-8. 36 (3 H, m), 8. 45 (1 H, s), 8. 56 (1 H, d, J=4. 4 Hz), 11. 28-11. 40, 11. 40-11. 50 (tautomer, 1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

実施例14

5-ベンゼンスルホニルアミノー2ーピリジンー2ーイルー6ー(ピリジンー3ーイルオ) キシ) -1 H -ベンズイミダゾール・ニトリフルオロ酢酸塩

ベンゼンスルホンアミドを用いて、実施例2と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 7. 29 (1 H, s), 7. 40 (2 H, t, J=8. 0 Hz), 7. 51 (1 H, dd, J=8. 4 Hz, 2. 4 Hz), 7. 52 (1 H, t, J=8. 0 Hz), 7. 58-7. 68 (2 H, m), 7. 71 (2 H, d, J=8. 0 Hz), 7. 93 (1 H, s), 8. 07 (1 H, t, J=8. 4 Hz), 8. 16 (1 H, d, J=2. 4 Hz), 8. 26 (1 H, d, J=8. 4 Hz), 8. 4 G (1 H, d, J=4. 4 Hz), 8. 81 (1 H, d, J=4. 4 Hz) ESI-MS (m/e): 444 [M+H]

実施例15

 $\frac{5-(2-x++) カルボニル-フェノキシ)-6-(4-x タンスルホニル-フェノキ)}{2}$ シ) −2−ピリジン−2−イル−1 H−ベンズイミダゾール

4-メチルスルホニルーフェノール、及び2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを順次用いて、実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 19 (3 H, t, J=7.0 Hz), 3.03 (3 H, s), 4.14 (2 H, q, J=7.0 Hz), 6.87 (1 H, dd, J=7.4, 6.3 Hz), 7.00 (2 H, dd, J=9.0, 2.2 Hz), 7.10-7.17 (1 H, m), 7.14 (1/2 H, brs), 7.32 (1/2 H, brs), 7.3 7-7.43 (2 H, m) 7.49 (1/2 H, brs), 7.67 (1/2 H, brs), 7.81 (2 H, dd, J=9.0, 2.2 Hz), 7.82-7.90 (2 H, m), 8.36-8.40 (1 H, m), 8.62-8.64 (1 H, m), 10.85 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 530 [M+H]

実施例16

5-(2-i) 2-i 3-i 3-i

実施例 15 で得られた 4-フルオロ-5-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び 2-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを順次用いて、実施例 15 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 58-3. 06 (9 H, m), 6. 83 (1/3 H, d, J=8.6 Hz), 6. 86 (2/3 H, d, J=8.4 Hz), 7. 02-7. 1 1 (3 H, m), 7. 12-7. 18 (2 H, m), 7. 12-7. 18 (1/2 H, m), 7. 23-7. 33 (1 H, m), 7. 23-7. 33 (1 H, m), 7. 36 -7. 40 (1 H, m), 7. 58 (1/3 H, s), 7. 64 (2/3 H, s), 7. 83-7. 90 (3 H, m), 8. 34-8. 38 (1 H, m), 8. 62-8. 64 (1 H, m), 10. 58 (2/3 H, brs), 10. 61 (1/3 H, brs) ESI-MS (m/e): 529 [M+H]

実施例17

 $\frac{5-(2-)++>-7ェノキシ)-6-(4-)+2)-2}$ ピリジン-2-4ルー1 Hーベンズイミダゾール

2-メトキシーフェノールを用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 , 1. 6 Hz), 8. 33-8. 38 (1 H, m), 8. 60-8. 62 (1 H, m), 10. 62 (1/2H, brs), 10. 73 (1/2H, brs)ESI-MS (m/e) : 488 [M+H]

実施例18

5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(4-メチルスルホニ ルーフェノキシ) - 1 H-ベンズイミダゾール

2-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 ¹ HNMR (CDCl₃) δ : 6. 78 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 86 (2H , t, J = 9.6 Hz), 7.09 (1H, dd, J = 8.4 Hz, 12.8 Hz), 7 37-7.55 (4H, m), 7.62-7.92 (4H, m), 8.40 (1H, d J = 8.4 Hz), 8.64 (1 H, d, J = 4.0 Hz) ESI-MS (m/e) : 483 [M+H]

実施例19

5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-5-(2-オキ ソー2, 3-ジヒドローベンズイミダゾールー1-イル)-1H-ベンズイミダゾール・ ートリフルオロ酢酸塩

2-ヒドロキシーベンズイミダゾールを用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。 ¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 01 (3H, s), 6. 89 (1H, d, J=7. 0 Hz), 6.94 (2 H, d, J=9.4 Hz), 7.01-7.12 (3 H, m), 7 . 68 (1 H, t, J = 7. 8 H z), 7. 72 (2 H, d, J = 9. 4 H z), 7. 7 9 (1 H, s), 8. 0 3 (1 H, s), 8. 1 4 (1 H, t, J = 7. 8 H z), 8. 3.7 (1 H, t, J = 7.8 Hz), 8.89 (1 H, d, J = 4.7 Hz)ESI-MS (m/e) : 498 [M+H]実施例20

<u>5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-6-フェノキシー2-ピリジン-2-</u> イルー1 H ーベンズイミダゾール

4-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミド、及びフェノールを順次用いて、実施例1と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ:2. 99 (3H, brs), 3. 07 (3H, brs), 6. 85-6. 88 (4 H, m), 6. 97-7. 14 (1 H, m), 7. 21-7. 2 7 (3 H, m), 7. 31-7. 37 (3 H, m), 7. 55 (1/2 H, brs), 7 . 61 (1/2 H, brs), 7. 84 (1 H, ddd, J = 7. 7, 7. 7, 1. 5 H)z), 8. 35 (1H, d, J = 7.7Hz), 8. 61 (1H, brs), 10. 48 (1/2 H, brs), 10.51 (1/2 H, brs)ESI-MS (m/e) : 451 [M+H]

実施例21

<u>5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-6-(4-メチルスルファニルーフェ</u> ノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例20で得られた4-フルオロー5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び4-メチルメルカプト-フェノールを用いて、実施例 1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 44 (3H, s), 2. 99 (3H, brs), 3. 0.7 (3 H, brs), 6.81 (2 H, d, J=8.4 Hz), 6.87 (2 H, d,

J = 8.4 Hz), 7. 18 (2 H, d, J = 8.4 Hz), 7. 10-7. 28 (1 H , m) , 7. 32-7. 35(1H, m) , 7. 33(2H, d, J=8.4Hz) , 7 .54(1/2H, brs), 7.60(1/2H, brs), 7.84(1H, dd,J = 7.7, 7.7Hz), 8.34 (1H, d, J = 7.7Hz), 8.59-8.6 1 (1 H, m), 10.55 (1/2 H, brs), 10.60 (1/2 H, brs) ESI-MS (m/e) : 497 [M+H]

実施例 2 2

<u>キシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u> 2 - メチルスルホニルーフェノールを用いて、実施例21と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 94 (3/2H, s), 2. 99 (3H, brs), 3. 03 (3/2 H, brs), 3. 08 (3 H, brs), 6. 88-6. 93 (3 H), m), 7. 15-7. 22(1H, m), 7. 24(1/2H, s), 7. 34-7. 42 (3 H, m), 7. 39 (1/2 H, s), 7. 45-7. 52 (1 H, m), 7.

64 (1/2H, s), 7.70 (1/2H, s), 7.86-7.90 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 38 (1H, d, J=7.8Hz), 8.

65 (1H, d, J = 3.9 Hz), 10.72 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 529 [M+H]

実施例 2 3

5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-6-(4-メタンスルホニルーフェノ <u>キシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール</u>

4-メチルスルホニルーフェノールを用いて、実施例21と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ :3.00 (3H, brs), 3.03 (3H, s), 3. 0.8 (3 H, brs), 6.81 (2 H, d, J=8.1 Hz), 6.95 (2 H, d,J=8.4Hz), 7.26 (1/2H, brs), 7.32 (2H, d, J=8.1Hz), 7. 39 (1H, dd, J = 7. 7, 4. 9Hz), 7. 64 (1/2H, brs), 7. 66 (1/2 H, brs), 7. 79 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 87 (1 H, ddd, J=7.7, 7.7, 1.8 Hz), 8.37 (1 H, d, J=7.7)Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 9Hz), 10. 77 (1H, brs) ESI-MS (m/e) : 529 [M+H]

実施例24

<u>5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-6-(4-メトキシーフェノキシ)-</u> 2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

4 ―メトキシーフェノールを用いて、実施例21と同様の方法、これに準じた方法又はこ れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 3. 00-3. 07 (6H, m), 3. 76 (3/2H, s), 3. 77 (3/2 H, s), 6. 74-6. 86 (4 H, m), 6. 91 (2 H, m)d, J = 8.4 Hz), 7.05 (1/2H, brs), 7.19 (1/2H, brs) 7.32-7.36 (1 H, m), 7.35 (2 H, d, J=8.4 Hz), 7.43(1/2H, brs), 7. 58 (1/2H, brs), 7. 83 (1H, dd, J=7).7, 7.7Hz), 8.33 (1H, dd, J=7.7, 3.7Hz), 8.58-8 . 61 (1H, m), 10. 58 (1/2H, brs), 10. 79 (1/2H, brs

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例 2 5

ジンー2ーイルオキシ)ー1Hーベンズイミダゾール・二トリフルオロ酢酸塩 2-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例21と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。 ¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 6. 93-7. 13 (4H, m), 7. 37-7. 45 (2 H, m, 7. 4 1 (1 H x 1 / 2, s), 7. 5 6 (1 H x 1 / 2, s), 7. 6 4(1 H x 1/2, s), 7. 67-7. 75 (1 H, m), 7. 77-7. 84 (1 H, m)m), 7.81 $(1 \text{ H} \times 1/2, \text{ s})$, 8.02-8.06 (1 H, m), 8.12-8 . 20 (1 H, m), 8. 27-8. 33 (1 H, m), 8. 82-8. 87 (1 H, m

ESI-MS (m/e) : 452 [M+H]

実施例26

5-(4-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(2-エトキシカルボニル-フェ ノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例21と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 20 (3H, t, J=7.0Hz), 3.01 (3H , brs), 3.07 (3H, brs), 4.17 (2H, q, J = 7.0Hz), 6. 80-6.91(3 H, m), 7. 08-7.14(1 H, m), 7. 12(1/2 H,brs), 7. 18 (1/2H, brs), 7. 26-7. 41 (4H, m) 7. 49 (1/2 H, brs), 7. 61 (1/2 H, brs), 7. 84-7. 87 (2 H, m) , 8. 34-8. 38 (1H, m), 8. 61-8. 62 (1H, m), 10. 85 (1 /2H, brs), 10. 95 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 523 [M+H]

実施例27

5-(2-ジメチルカルバモイル-フェノキシ)-6-(4-ジメチルカルバモイル-フェ ノキシ) -2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例21と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として 得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 64-3. 08 (12H, m), 6. 81 (1/2H , s), 6. 85 (1/2H, s), 6. 94 (1H, dd, J=8.8, 2.7Hz)7. 0.8 (1/2 H, s), 7. 1.2 (1/2 H, s), 7. 2.1 (1/2 H, s), 7. 24 (1/2 H, s), 7. 25-7. 29 (2 H, m), 7. 30-7. 34 (1H, m), 7. 35-7. 53(2H, m), 7. 59(1H, d, J=3.1Hz), 7. 83-7. 88 (1 H, m), 8. 33-8. 38 (1 H, m), 8. 63 (1 H, d, J = 4. 9 Hz), 10.52 (1 H, brs) ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]

実施例 2 8

5-(2-アセチルーフェノキシ) -6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ) -2- ピリジンー2ーイルー1H-ベンズイ<u>ミダゾール</u>

2―アセチル-フェノールを用いて、実施例21と同様の方法、これに準じた方法又はこ れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 36 (3/2H, s), 2. 40 (3/2H, s), 3. 00 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 76-6. 84 (3H, m), 7. 0.5-7. 11 (1 H, m), 7. 1.5-7. 25 (1 H, m), 7. 2.6-7 . 28 (1 H, m) , 7. 32-7. 35 (2 H, m) , 7. 38-7. 42 (1 H, m) , 7. 63 (1/2 H, s) , 7. 68 (1/2 H, s) , 7. 78 (1 H, d, J=7. 4 Hz) , 7. 86-7. 90 (1 H, m) , 8. 39 (1 H, d, J=7. 0 Hz) , 8. 65 (1 H, s) , 10. 73 (1 H x 1/2, b r s) , 10. 88 (1 H x 1/2, b r s)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例 2 9

4-アセチルーフェノールを用いて、実施例21と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 55 (3 H, s) , 2. 98 (3 H, brs) , 3. 09 (3 H, brs) , 6. 70-6. 90 (4 H, m) , 7. 23 (1/2 H, s) , 7. 34 (1/2 H, s) , 7. 26 (1/2 H, s) , 7. 33-7. 35 (2 H, m) , 7. 38-7. 42 (1 H, m) , 7. 65 (1/2 H, s) , 7. 68 (1/2 H, s) 7. 86-7. 91 (3 H, m) , 8. 40 (1 H, d, J=7. 8 Hz) , 8. 65 (1 H, d, J=3. 5 Hz) , 10. 85 (1/2 H, brs) , 10. 95 (1/2 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例30

 $5 - (2 - \nu r J - \tau r J + \nu) - 2 - \nu r J - 2 - 4\nu - 6 - (4 - \nu r J - \tau r J + \nu) - 1 H - \nu r J - \nu r J$

2-ヒドロキシーベンゾニトリル、及び4-ヒドロキシーベンゾニトリルを順次用いて、 実施例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより 、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 80 (1 H, t, J=8. 8 Hz), 6. 86 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 6. 89 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 08 (1 H, t d, J=7. 6 Hz, 74 Hz), 7. 34-7. 47 (3 H, m), 7. 47-7. 5 8 (3 H, m), 7. 67 (1 H, d, J=5. 2 Hz), 7. 88 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 8. 38 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 65 (1 H, d, J=4. 0 Hz), 10. 58 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例31

5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(3-シアノ-フェノキシ) −1 H-ベンズイミダゾール

実施例30で得られた4ーフルオロー5ー(2ーシアノーフェノキシ)ー2ーニトローフェニルアミン、及び3ーヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例30と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 93-6. 84 (1H, m), 6. 96-7. 12 (3H, m), 7. 27-7. 38 (3H, m), 7. 38-7. 48 (2H, m), 7. 54 (1H, dd, J=1.6Hz, 7.6Hz), 7. 68 (1H, d, J=13.2Hz), 7. 89 (1H, t, J=7.6Hz,) 8. 42 (1H, d, J=7.6Hz), 8. 65 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

2-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例31と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例33

 $\frac{5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(4-(2-ヒドロキシエチル))-1H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩$

4-ヒドロキシエチルーフェノールを用いて、実施例 3 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。 1 HNMR (CD $_3$ OD) $_3$: 2. 7 8 (2 H, t, J=7. 0 Hz), 3. 7 2 (2 H, t, J=7. 0 Hz), 6. 8 3 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 6. 9 4 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 1 9-<math>7. 2 1 (3 H, m), 7. 4 1 (1 H, s), 7. 5 6 (1 H, t, J=8. 6 Hz), 7. 6 3 -<math>7. 7 3 (3 H, m), 8. 1 1 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 8. 2 6 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 8 5 (1 H, d, J=4. 7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 449 [M+H]

実施例34

 $\frac{5-(2-\nu r)-7 + \nu - 2 - \nu - 2 - \nu - 2 - 4 \nu - 6 - (4-\nu r) + \nu - 2 - 2 - 4 \nu - 6 - (4-\nu r) + \nu - 2 - 4 \nu - 2 - 4 \nu - 2 \nu - 2 - 4 \nu - 2 \nu -$

4-ヒドロキシピペリジンを用いて、実施例31と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 28-1. 36 (2H, m), 1. 76-1. 84 (2H, m), 2. 77-2. 85 (2H, m), 3. 60-3. 67 (1H, m), 6. 63 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 15 (1H, t, J=7. 6Hz), 7. 35 -7. 53 (4H, m), 7. 73 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 98 (1H, t, J=7. 2Hz), 8. 28 (1H, d, J=8. 2Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

実施例35

4-フルオロピペリジンを用いて、実施例31と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 55-1. 82 (4 H, m), 2. 94-3. 05 (2 H, m), 3. 14-3. 33 (3 H, m), 6. 65 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 16 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 45-7. 54 (4 H, m), 7. 75 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 99 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 8. 28 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 75 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 414 [M+H]

$5 - (2 - \nu P / - D + \nu P) - 2 - \ell U U U V - 2 - \ell V - 6 - \nu P + \nu P - 1 H - \nu V X / 2 V V - \nu$

ナトリウムメトキシドを用いて、実施例31と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 3. 78 (3 H, s), 6. 63-6. 69 (1 H, m), 7. 05 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 6. 95-7. 24 (1 H, m), 7. 33-7. 40 (2 H, m), 7. 39-7. 58 (1 H, m), 7. 62 (1 H, d, =7. 8 Hz), 7. 82-7. 89 (1 H, m), 8. 35-8. 41 (1 H, m), 8. 61 (1 H, d, J=3. 9 Hz), 11. 14 (1 H, brs) ESI-MS (m/e): 343 [M+H]

実施例37

$\underline{5-(2-\upsilon r J- 7 \pm J + \upsilon)-2- {\it c} {\it l} \, {$

ESI-MS (m/e) : 331 [M+H]

実施例38

$\frac{5 - (4 - \nu r J - \tau r J + \nu) - 2 - \nu r J -$

1-オキシーピリジン-3-オール、及び4-シアノーフェノールを順次用いて、実施例 1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題 化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 86-6. 90 (2 H, m), 7. 11 (1/2 H, ddd, J=7. 3, 2. 8, 1. 5 Hz), 7. 13 (1/2 H, ddd, J=7. 3, 2. 8, 1. 5 Hz), 7. 18 (1/2 H, dd, J=7. 3, 4. 8 Hz), 7. 20 (1/2 H, dd, J=7. 3, 4. 8 Hz), 7. 36-7. 41 (1 H, m), 7. 37 (1/2 H, s), 7. 44 (1/2 H, s), 7. 48-7. 57 (3 H, m), 7. 60 (1/2 H, s), 7. 66 (1/2 H, s), 8. 20 (1/2 H, d, J=2. 8 Hz), 8. 21 (1/2 H, d, J=2. 8 Hz), 8. 30 (1/2 H, dd, J=4. 8, 1. 5 Hz), 8. 32 (1/2 H, dd, J=4. 8, 1. 5 Hz), 8. 37 (1 H, d, J=7. 0 Hz), 8. 65-8. 70 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 422 [M+H]

実施例39

<u>2-ピラジン-2-イルー5,6-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイ</u> ミダゾールの製造

実施例 1 (工程 3) で得られた 4, 5-ビス- (ピリジン-3-4ルオキシ) ーベンゼン -1, 2-ジアミン 15 m g のピリジン 1 m 1 溶液に、ピラジン-2-カルボン酸 7. 7 m g、及び 1- (3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩 20 m g を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をオキシ塩化リン 1 m 1 に懸濁させ、反応液を 1 0 0 度にて一終

夜撹拌した。オキシ塩化リンを減圧留去した後、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM 60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1+0.1%アンモニア水)にて精製し、表題化合物1.1mgを黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 7. 20-7. 82 (6 H, m) , 8. 11 (2 H, s) , 8. 20-8. 28 (2 H, m) , 8. 67 (1 H, s) , 8. 75 (1 H, s) , 9 . 47 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 383 [M+H]

実施例40

 $\frac{5-(4-x+3)}{-3-4}$ $\frac{5-(4-x+3)}{-1}$ $\frac{5-(4-x$

実施例 9 で得られた 4-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) <math>-5-(ピリジン-3-4ルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例 <math>3 9 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 91 (3 H, s), 3. 04 (3 H, d, J=1. 6 Hz), 6. 96 (2 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 14-7. 18 (1 H, m), 7. 19-7. 25 (1 H, m), 7. 35 (1/2 H, s), 7. 41 (1/2 H, s), 7. 68 (1/2 H, s), 7. 73 (1/2 H, s), 7. 84 (2 H, dd, J=9. 0, 1, 6 Hz), 8. 24 (1 H, dd, J=7. 1, 2. 7 Hz), 8. 32-8. 35 (1 H, m), 8. 59-8. 62 (1 H, m), 8. 69 (1 H, d, J=2. 5 Hz), 9. 63-9. 64 (1 H, m), 10. 91 (1 Hx1/2, brs), 10. 8 (1 Hx1/2, brs)

ESI-MS (m/e) : 460 [M+H]

実施例41

実施例 22 で得られた 4-(4-i)メチルカルバモイルーフェノキシ) -5-(2-i) ルスルホニルーフェノキシ) -i ベンゼン -1 、2-i アミンを用いて、実施例 39 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 95 (3/2H, s), 2. 99 (3H, brs), 3. 05 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 80-6. 91 (3H, m), 6. 89-6. 95 (3H, s), 7. 17-7. 24 (1H, m), 7. 20 (1/2H, s), 7. 35-7. 39 (2H, m), 7. 35-7. 39 (1/2H, m), 7. 46-7. 54 (1H, m), 7. 66 (1/2H, s), 7. 70 (1/2H, s), 8. 02 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 60 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 67 (1H, dd, J=2. 4, 2. 0Hz), 9. 61 (1H, d, J=2. 0Hz), 10. 65 (1/2H, brs), 10. 74 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e):530 [M+H]

実施例 4 2

 $\frac{5-(2-\nu r)-7 + \nu - 2 - \nu - 2 - \nu - 2 - 4 \nu - 6 - (4-\nu r) - 2 \nu - 2 - 4 \nu - 6 - (4-\nu r) - 2 \nu - 2 \nu$

実施例18で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例39と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 0 9 (3 H, s), 6. 9 1 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 6. 9 6-7. 0 0 (2 H, m), 7. 1 5 (1 H, t d, J=7. 6 Hz, 1 . 0 Hz), 7. 5 4-7. 5 8 (1 H, m), 7. 6 4 (1 H, d d, J=1. 6 Hz, 7. 8 Hz), 7. 7 2 (2 H, d, J=3. 5 Hz), 7. 8 7 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 7 7 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 8. 8 1-8. 8 5 (1 H, d d, J=1. 6 Hz, 2. 7 Hz), 8. 5 2 (1 H, d, J=1. 6 Hz) ES I-MS (m/e) : 4 8 4 [M+H]

実施例 4 3

5-(2-メトキシーフェノキシ) −6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) −2-ピラジン−2-イル−1 H − ベンズイミダゾール

実施例 17で得られた 4-(2-メトキシ-フェノキシ) -5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -ベンゼン-1, <math>2-ジアミンを用いて、実施例 3 9 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR(CDC 1 $_3$) $_3$: $_3$. $_4$ ($_3$ H, $_5$), $_3$. $_7$ 1 ($_3$ H, $_4$, $_4$, $_5$], $_7$. $_4$ ($_3$ H, $_5$), $_7$. $_4$ ($_3$ H, $_5$), $_7$. $_4$ ($_3$ H, $_5$), $_7$. $_4$ ($_4$ H, $_5$ H, $_5$ H, $_7$ L, $_7$ L, $_7$ L, $_8$ L, $_7$ L, $_7$ L, $_8$ L, $_7$ L, $_8$ L, $_7$ L, $_8$ L, $_$

ESI-MS (m/e) : 489 [M+H]

実施例44

実施例 2 2 で得られた 4-(4-i)メチルカルバモイルーフェノキシ) -5-(2-i) ルスルホニルーフェノキシ) -(2-i) スプデミン、及びチアゾールー 2-i カルボキサアルデヒドを用いて、実施例 1 (工程 4) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 94 (3/2H, s), 2. 96 (3H, brs), 3. 05 (3/2H, brs), 3. 08 (3H, brs), 6. 87-6. 93 (3H, m), 7. 13 (1/2H, brs), 7. 16-7. 23 (1H, m), 7. 34-7. 38 (2H, m), 7. 45-7. 53 (1H, m), 7. 51 (1/2H, brs), 7. 54-7. 56 (1H, m), 7. 62 (1/2H, s), 7. 66 (1/2H, s), 7. 94 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 01 (1H, dd, J=7. 8, 1. 6Hz)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

実施例 4 5

5-(2-シアノ-フェノキシ) -2-ピリダジン-3-イル−6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

実施例 18 で得られた 4-(2-i) アノーフェノキシ) -5-(4-i) アスルホニルーフェノキシ) -(4-i) アンガンー1,2-i アミン 15 m g の N-i メチルピロリドン 0.3 m 1 溶液に、ピリダジン-3-i カルボン酸 3.3 m g、1-i ヒドロキシベンゾトリアゾール 15 m g、及びを 1-(3-i) メチルアミノプロピル) -3-i エチルカルボジイミド・一塩酸塩 15 m g を順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を N-i メチルピロリドン 0.2 m 1 に溶解し、三トリフルオロメタンスルホン酸イッテリビウム 1 m 1 g を加え、反応液を 1 4 1 0 度にて一終夜撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロマトグラフィ

ー [ODS-AS-360-CC(YMC社製) 移動相:水ーアセトニトリルー0. 1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 3. 10 (3 H, s), 6. 92 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 99 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 20 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 58 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 64 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 70-7. 80 (2 H, m), 7. 87 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 96-8. 02 (1 H, m), 8. 58 (1 H, brs), 9. 36 (1 H, brs) ESI-MS (m/e): 484 [M+H]

実施例46

5-(2-シアノ-フェノキシ)-2-[1, 2, 5]-チアジアゾール-3-イル-6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール

[1,2,5]ーチアジアゾールー3ーカルボン酸を用いて、実施例45と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 0 9 (3 H, s), 6. 9 0 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 6. 9 8 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 1 9 (1 H, t, J=7. 7 Hz), 7. 5 6 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 6 4 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 7 2 (1 H, s), 7. 7 3 (1 H, s), 7. 8 7 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 9. 3 9 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 490 [M+H]

実施例 4 7

5-(2-シアノ-フェノキシ) -2-(2H-[1, 2, 3]-トリアゾール−4-イル) -6-(4-メチルスルホニル−フェノキシ) −1H-ベンズイミダゾール

2H-[1, 2, 3]-トリアゾール-4-カルボン酸を用いて、実施例 <math>45 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 12 (3 H, s), 6. 91 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 6. 98 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 20 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 56 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 64 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 70 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 7. 87 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 52 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 473 [M+H]

実施例48

フラザン-3-カルボン酸を用いて、実施例45と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 3. 06 (3 H, s), 6. 84 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 6. 92 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 15 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 52 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 57-7. 62 (2 H, m), 7. 8 2 (2 H, d, J=8. 6 Hz)

ESI-MS (m/e) : 474 [M+H]

実施例 4 9

 $\frac{5-(2-\nu r)-7 - (4 H-1, 2, 4-\nu r)-1 - (4 H$

1,2,4-トリアゾールー3-カルボン酸を用いて、実施例45と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体とし て得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 07 (3H, s), 6. 92 (1H, d, J=7. 8 Hz), 6. 98 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 19 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 55 (1 H, t, J = 7. 8 H z), 7. 63 (1 H, d, J = 7. 8 H z), 7. 74 (2 H, d, J = 6. 3 H z), 7. 85 (2 H, d, J = 8. 6 H z), 8. 73 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 473 [M+H]

実施例 5 0

5-(2-カルバモイルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3)-イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

実施例5で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール3.5mgの80%硫酸溶液を 、反応液を50度にて終夜撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC (YMC社製) 移動相:水-アセトニトリル-0. 1%トリ フルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去することにより、表 題化合物 1.5 mgを無色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 5. 59 (1H, brs), 6. 80 (1H, dd, J= 8. 4 Hz, 0. 8 Hz), 7. 01-7. 48 (7 H, m), 7. 88 (1 H, td, J = 8. 0 H z, 2. 0 H z), 8. 16 (1 H, dd, J = 8. 4 H z, 2. 0 H z) , 8. 21 (1H, s), 8. 27-8. 85 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J =8. 0 Hz), 8. 6 3 (1 H, d, J = 8 . 4 Hz) ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

実施例 5 1

 $5-(4-\pi)$ ルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3ーイルオキシ) ー1Hーベンズイミダゾール

実施7で得られた $5 - (4 - \nu) - 2 - \nu) - 2 - \nu$ りジン $- 2 - 4 \nu - 6 - (4 - \nu) - 2 - 4 \nu$ ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例50と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得 た。

 1 HNMR (CDCl₃) δ : 6.82 (2H, d, J=8.8Hz), 7.13 (1H , ddd, J=8. 4, 2. 6, 1. 5Hz), 7. 17 (1H, dd, J=8. 4, 4 .8 Hz), 7. 13-7. 20 (1 H, m), 7. 30-7. 37 (1 H, m), 7. 38 (1 H, ddd, J = 7. 7, 4. 4, 1. 1 Hz), 7. 71 (2 H, d, J = 8.8Hz), 7.87(1H, ddd, J=7.7, 7.7, 1.8Hz), <math>8.16(1 H, d d, J = 2. 6, 0. 7 Hz), 8. 25 (1 H, d d, J = 4. 8, 1. 5 Hz), 8. 39 (1 H, d d d, J = 7. 7, 1. 1, 0. 7 H z), 8. 61 (1 H, ddd, J = 4.4, 1.8, 0.7 Hz) ESI-MS (m/e) : 424 [M+H]

実施例52

5-(4-カルバモイルーフェノキシ) <math>-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -2-チアゾールー2ーイルー1 Hーベンズイミダゾール

実施例7で得られた4-(4,5-ジアミノ-2-(ピリジン-3-イルオキシ)-フェ ノキシ) ーベンゾニトリルを用いて、実施例44、及び実施例50と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 6. 01 (2H, brs), 6. 82-6. 86 (2H,

m) , 7. 13 (1 H, d d d, J = 8. 4, 2. 9, 1. 5 H z) , 7. 18 (1 H, d d, J = 8. 4, 4. 6 H z) , 7. 29 (1/2 H, s) , 7. 30 (1/2 H, s) , 7. 52-7. 54 (1 H, m) , 7. 92 (2 H, d, J = 8. 8 H z) , 7. 6 1 (1/2 H, s) , 7. 64 (1/2 H, s) , 7. 70-7. 75 (2 H, m) , 7. 92 (1 H, d, J = 2. 9 H z) , 8. 21 (1 H, d, J = 2. 9 H z) , 8. 2 9 (1 H, d d, J = 4. 6, 1. 5 H z) ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例53

実施例 3 0 で得られた 5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー <math>6-(4-シアノーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

を用いて、実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 7. 86 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 13 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 39 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 45-7. 74 (4 H, m), 7. 78 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 91 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 99 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 8. 30 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 74 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 466 [M+H]

実施例 5 4

5-(3-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(2-カルバモイルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール・ートリフルオロ酢酸塩

実施例 3 1 で得られた 5-(2-シアノーフェノキシ) - 2-ピリジンー <math>2-イルー 6-(3- シアノーフェノキシ) - 1 H-ベンズイミダゾール

を用いて、実施例 5 0 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 6. 78-6. 96 (1 H, m) , 6. 96-7. 08 (1 H, m) , 7. 08-7. 20 (1 H, m) , 7. 30-7. 70 (7 H, m) , 7. 88-8. 08 (2 H, m) , 8. 29 (1 H, d, J=7. 6 Hz) , 8. 73 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 466 [M+H]

実施例 5 5

 $5 - (4 - \cancel{x} + \cancel{x}$

実施例 18 で得られた 5-(2-シアノーフェノキシ) <math>-2-ピリジンー 2-イルー 6- (4-メチルスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

を用いて、実施例 5 0 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 12 (3 H, s), 6. 8 5 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 6. 9 8 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 15 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 4 2 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 5 2 (1 H, dd, J=4. 3 Hz, 7. 0 Hz), 7. 6 4 (2 H, brs), 7. 8 3 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 9 1 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 0 1 (1 H, dd, J=7. 0 Hz, 7. 8 Hz), 8. 3 2 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 7 6 (1 H, d, J=4. 3 Hz)

ESI-MS (m/e) : 501 [M+H]

実施例 5 6

実施例42で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 0 5 (3 H, s) , 5. 8 0 (1 H, brs) , 6. 8 2 (1 H, d, J=7. 8 Hz) , 6. 9 5 - 7. 0 0 (3 H, m) , 7. 1 7 (2 H, q, J=8. 2 Hz) , 7. 3 6 - 7. 3 9 (2 H, m) , 7. 7 6 (1 H, d, J=7. 8 Hz) , 7. 8 1 - 7. 8 5 (2 H, m) , 8. 1 5 (1 H, d, J=7. 8 Hz) , 8. 6 3 (1 H, s) , 8. 7 2 (1 H, s) , 9. 6 6 (1 H, s) , 10. 8 0 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 502 [M+H]

実施例 5 7

5 - (4 - カルバモイルーフェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 6 - (1 - オキシーピリジン - 3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

実施例 3 8 で得られた 5-(4-)アノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例 5 0 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 8 2 - 6. 8 6 (2 H, m), 7. 15 - 7. 2 6 (2 H, m), 7. 3 8 - 7. 4 2 (1 H, m), 7. 4 1 (1/2 H, s), 7. 4 4 (1/2 H, s), 7. 5 4 - 7. 5 8 (1 H, m), 7. 6 2 (1/2 H, s), 7. 6 5 (1/2 H, s), 7. 7 1 - 7. 7 5 (2 H, m), 8. 1 2 - 8. 1 6 (1 H, m), 8. 2 2 - 8. 2 7 (1 H, m), 8. 3 7 (1 H, d, J = 7. 0 Hz), 8. 6 4 - 8. 6 7 (1 H, m),

ESI-MS (m/e): 440 [M+H]

実施例 5 8

5-(3-カルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3- イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾールの調製

実施例 6 で得られた 5-(3-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー <math>6-(2 ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例 5 0 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 7. 07 (1H, ddd, J=0. 8, 3. 4, 10. 3 Hz), 7. 36 (1H, dd, J=1. 9, 3. 4Hz), 7. 40 (1H, t, J= 10. 3Hz), 7. 56 (1H, s), 7. 57-7. 62 (2H, m), 7. 69 (1H, dd, J=7. 2, 10. 3Hz), 7. 73 (1H, s), 7. 78 (1H, dd, J=0. 8, 3. 8, 11. 4Hz), 8. 16 (1H, dt, J=3. 0, 11. 0Hz), 8. 29 (1H, dt, J=0. 4, 11. 0Hz), 8. 37-8. 41 (2H, m), 8. 80 (1H, dt, J=0. 4, 3. 8Hz) ESI-MS (m/e): 424 [M+H] +

実施例 5 9

実施例 30で得られた 4-フルオロ-5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び 4-ヒドロキシ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例 1 及び実施例 50 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 98 (3H, brs), 3. 07 (3H, brs), 5. 72 (1H, brs), 6. 76-6. 83 (3H, m), 6. 97 (1/2H, brs), 7. 09 (1/2H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 7. 11 (1/2H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 7. 11 (1/2H, m), 7. 37-7. 40 (1H, m), 7. 67 (1H, d, J=7. 7Hz), 7. 86 (1H, ddd, J=7. 7, 7. 7, 1. 5Hz), 8. 12 (1H, dd, J=7. 7, 1. 8Hz), 8. 14 (1H, dd, J=7. 7, 1. 8Hz), 8. 38 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 61-8. 62 (1H, m), 10. 99 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例60

 $5 - (2 - \pi \nu)$ $- 6 - (4 - \pi \nu)$ $- 6 - (4 - \pi \nu)$ $- 2 - \pi \nu$ $- 2 - \pi \nu$

実施例 5 9 で得られた 4-(2-シアノ-フェノキシ)-5-ビス-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンを用いて、実施例 <math>4 4 及び実施例 5 0 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 97 (3H, brs), 3. 08 (3H, brs), 5. 91 (1/2H, brs), 6. 00 (1/2H, brs), 6. 75-6. 82 (3H, m), 6. 93 (1/2H, brs), 7. 07-7. 13 (1H, m), 7. 17 (1H, brs), 7. 25 (1/2H, brs), 7. 32 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 53 (1H, d, J=2. 9Hz), 7. 65 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 37-7. 40 (1H, m), 7. 65 (1H, d, J=7. 0Hz), 7. 92-7. 93 (1H, m), 8. 11 (1/2H, d, J=6. 6Hz), 8. 13 (1/2H, d, J=6. 6Hz)

ESI-MS (m/e) : 500 [M+H]

実施例 6 1

実施例32で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(4-(2-ヒドロキシエチル)-フェノキシ)-1H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ、反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去することにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 2. 94 (2H, t, J=6. 7Hz), 4. 17 (2H, t, J=6. 7Hz), 6. 84 (2H, d, J=8. 6Hz), 6. 90 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 25 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 41 (1H, s), 7. 42-7. 48 (1H, m), 7. 58 (1H, s), 7. 61-7. 66 (1H, m), 8. 09 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 25 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 83 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 563 [M+H]

実施例 6 2

 $\frac{5-(4-)$ ルバモイルーフェノキシ) − 6 − (4-)ジメチルカルバモイルーフェノキシ) − 2 − ピリジン− 2 − 4 −

実施例20で得られた4-フルオロー5-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び4-ヒドロキシーベンゾニトリルを用いて、実施例1及び実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 2. 97 (3 H, brs), 3. 08 (3 H, brs), 6. 80-6. 86 (4 H, m), 7. 26-7. 29 (2 H, m), 7. 31 (1/2 H, s), 7. 35 (1/2 H, s), 7. 38-7. 41 (1 H, m), 7. 66-7. 70 (3 H, m), 7. 86-7. 91 (1 H, m), 8. 40 (1 H, d, J=7. 8 H z), 8. 65 (1 H, d, J=4. 7 H z), 10. 89 (1 H, brs) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例 6 3

 $5 - (4 - \cancel{x} + \cancel{x} + \cancel{y} + \cancel{y}$

実施例 10 で得られた 5-(4-メトキシカルボニルー2-ピリジンー2-イルー6-(ピリジンー3-イルオキシ) ー <math>1 Hーベンズイミダゾール 3. 0 m g のメタノール 1 m 1 溶液に、40 %メチルアミンメタノール溶液 0. 0 5 m 1 を加え、反応液を室温にて一終 夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge 1^{TM} 60 F $_2$ 5 $_4$ 、Art 5 7 4 4 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 2 0 $_1$ / 1)にて精製し、表題化合物 1 2 . 1 3 m 1 g を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 2. 96 (3/2H, s), 2. 97 (3/2H, s), 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 14-7. 23 (2H, m), 7. 36 (1H, brs), 7. 40 (1H, dd, J=7. 7, 4. 7Hz), 7. 62 (1H, brs), 7. 66 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 90 (1H, dd, J=7. 7, 7. 7Hz), 8. 10 (1H, brs), 8. 20 (1H, brs), 8. 37 (1H, d, J=7. 7Hz), 8. 63 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例 6 4

実施例15で得られた5-(2-xトキシカルボニルーフェノキシ)-6-(4-xタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例63と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 2. 73 (3/2H, s), 2. 74 (3/2H, s), 3. 03 (3H, s), 6. 74-6. 79 (1H, m), 6. 89-76. 96 (2H, m), 7. 01 (1/2H, brs), 7. 09-7. 15 (1H, m), 7. 17 (1/2H, brs), 7. 30 (1/2H, brs), 7. 40 (1/2H, brs), 7. 40-7. 44 (1H, m), 7. 72 (1H, s), 7. 82 (2H, dd, J=8. 2, 6. 7Hz), 7. 88-7. 93 (1H, m), 8. 10-8. 15 (1H, m), 8. 41 (1H, d, J=6. 8Hz), 8. 66 (1H, s), 11. 09 (1/2H, brs), 11. 12 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e):515 [M+H]

実施例 26 で得られた 5-(2-x)キシカルボニルーフェノキシ)-6-(4-i)メチルカルバモイルーフェノキシ)-2-lピリジン-2-lイルー1 Hーベンズイミダゾールを用いて、実施例 63 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 77 (3 H, d, J=3. 5 Hz), 2. 99 (3 H, brs), 3. 08 (3 H, brs), 6. 75-6. 86 (3 H, m), 7. 00-7. 14 (1 H, m), 7. 15-7. 27 (1/2 H, m), 7. 27-7. 32 (2 H, m), 7. 27-7. 32 (1/2 H, m), 7. 35-7. 42 (2 H, m), 7. 69 (1 H, s), 7. 87-7. 91 (1 H, m), 8. 11-8. 17 (1 H, m), 8. 40 (1 H, d, J=7. 4 Hz), 8. 66 (1 H, s), 11. 01 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

実施例66

5-(2-x+n) ルバモイルーフェノキシ) -2-2 リジンー2-4 ルー6-(2 リジンー3 ーイルオキシ) -1 H - ベンズイミダゾール

実施例 1 (工程 2) で得られた 3-(2-7)ルオロー 4-2トローフェノキシ)ーピリジン、及び 2-2 ドロキシ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例 1 及び実施例 6 3 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 70-8. 80 (3H, m), 6. 77 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 25-7. 44 (7H, m), 7. 67 (1H, s), 7. 82 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 15 (1H, t, J=7. 6Hz), 8. 18-8. 26 (1H, m), 8. 26-8. 36 (1H, m), 8. 38 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 64 (1H, d, J=2. 4Hz), 10. 6 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 438 [M+H]

実施例67

実施例 18 で得られた 5-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル 6-(2-シアノーフェノキシ) -1 Hーベンズイミダゾール 30 m g のジメチルホルムアミド 1 m 1 溶液に、アジ化ナトリウム 30 m g、及び塩化マグネシウム 32 m g を加え、反応液を 170 度にて 24 時間撹拌した。反応混合物を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製) 移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸] にて精製し、得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物 5.7 m g を黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 3. 11 (3 H, s), 6. 75 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 6. 96 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 29 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 51 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 7. 62 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 58-7. 69 (1 H, m), 7. 73 (1 H, s), 7. 93 (1 H, s), 8. 13 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 08-8. 16 (1 H, m), 8. 33-8. 38 (1 H, m), 8. 84-8. 88 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 526 [M+H]

実施例 6 8

 $\frac{-(N-t)}{-(N-t)}$ 実施例 18 で得られた 5-(4-t) チルスルホニルーフェノキシ) -1 Hーベンズイミダゾール 実施例 18 で得られた 5-(4-t) チルスルホニルーフェノキシ) -2 ーピリジンー 2 ーイルー 6-(2-t) アノーフェノキシ) -1 Hーベンズイミダゾール 2 5 m g のエタノール 2 m 1 溶液に、 5 0% t ドロキシルアミン水溶液 t 0. t 1 m t を加え、反応液を t 0 度にて t 1 終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM t 60 F t 2 5 4、Art 5 7 4 4(メルク社製)、クロロホルム/メタノール t 5 t 1)にて精製し、表題化合物 t 2. t 2 m t 2 を無色固体として得た。 t 1 HNMR(CDC t 3) t 3:3. t 0 6(3 H, s), 5. t 2(2 H, s), 6. t 5 2(1 H, s), 6. t 8 0(1 H, d, J=7. t 6 Hz), 7. t 1 1(2 H, d, J=8. t 6 Hz), 7. t 2 8(1 H, t, J=7. t 6 Hz), 7. t 4 7(1 H, d d, J=7. t 8 Hz), 7. t 8 9(2 H, d, J=8. t 6 Hz), 7. t 9 6(1 H, t, J=7. t 8 Hz), 8. t 5 5(1 H, d, J=7. t 8 Hz), 8. t 6 5(1 H, d, J=4. 3 Hz)

実施例 6 9

 $\frac{5-(4-x+\nu)-7x+\nu}{-7x+\nu} - \frac{1}{2} - \frac{1}{2$

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 12 (3 H, s), 6. 84 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 6. 82-6. 88 (1 H, m), 7. 19 (1 H, t, J=7. 2 Hz), 7. 41-7. 47 (2 H, m), 7. 82 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 97 (2 H, m), 8. 44 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 69 (1 H, d, J=4. 3 Hz)

ESI-MS (m/e) : 542 [M+H]

実施例70

 1 HNMR (CDCl₃) δ : 3. 0 3 (3 H, s), 6. 8 5 – 6. 9 7 (3 H, m), 7. 2 3 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 4 0 – 7. 4 5 (3 H, m), 7. 6 8 – 7. 7 4 (3 H, m), 7. 9 1 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 8. 0 3 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 4 2 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 6 5 – 8. 6 8 (2

H, m)

ESI-MS (m/e) : 526 [M+H]

実施例71

5-(ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(2-(5-メチル-[1, 2, 4]-オキサジアゾール-3-イル)-フェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール

実施例 5 で得られた $5-(2-\nu r)-\nu r$) $-2-\nu r$ リジン $-2-\nu r$ リジン $-2-\nu r$ 0 $-2-\nu r$ 0

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 6. 80-7. 00 (1 H, m), 7. 00-7. 30 (4 H, m), 7. 30-7. 44 (2 H, m), 7. 44-7. 68 (1 H, m), 7. 86 (1 H, t d, J=7. 6 Hz, 2. 0 Hz), 7. 97 (1 H, d d, J=2. 0 Hz, 7. 6 Hz), 8. 38 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 60 (1 H, d, J=4. 8 Hz)

ESI-MS (m/e) : 463 [M+H]

実施例72

(工程1)

5- (4-フルオローフェノキシ) -2-ニトローピリジンの合成

5-プロモー2-ニトローピリジン5.0gのジメチルホルムアミド35m1溶液に、4-フルオロフェノール2.89g、及び炭酸カリウム3.73gを加え、反応液を100度にて3時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=98/2)にて精製し、表題化合物2.50gを得た。

(工程2)

5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ニトローピリジン 1-オキサイドの合成 5-(4-フルオローフェノキシ)-2-ニトローピリジン3.43gのトリフルオロ 酢酸80m1溶液に30%過酸化水素水30m1を加え、反応液を室温にて20時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=95/5)にて精製し、表題化合物1.43gを得た。

(工程3)

2-クロロ-3-(4-フルオローフェノキシ)-6-ニトローピリジンの合成

5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-ニトローピリジン 1-オキシド1. 43gのオキシ塩化リン25m1溶液を120gにて30G加熱還流した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=85/15)にて精製し、表題化合物

400mgを得た。

(工程4)

3-(4-7) (4ープルオローフェノキシ) -6-1 (ピリジンー3-4) ーピリジンの合成

2-クロロー3ー(4-フルオローフェノキシ)ー6-ニトローピリジン400 m g の ジメチルホルムアミド15 m 1 溶液に、3-ヒドロキシピリジン156 m g、及び炭酸カリウム206 m g を加え、反応液を80 度にて1 時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=7/3)にて精製し、表題化合物 144 m g を得た。

(工程5)

5-(4-7) (4ープルオローフェノキシ) -6-(ピリジン-3-7) (ピリジン-2ーイルアミンの合成

3-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-ニトロー2-(ピリジンー3-イルオキシ)ーピリジン144mgのメタノール3m1溶液に、展開ラネーニッケル触媒150mgを加え、反応液を水素雰囲気下、1時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物75.1mgを得た。

(工程 6)

5-(4-7) (4-7) -3-1 (ピリジン-3-1) -3-1 (ピリジン-3-1 (ピリン-3-1) -3-1 (ピリン-3-1 (ピリン-3-1

5-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-7)ルオキシ)ーピリジン-2ーイルアミン 75. 1 m g のトリフルオロ酢酸 5 m 1 溶液に、硝酸カリウム 26. 6 m g を加え、反応液を室温にて 1. 5 時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物 59. 4 m g を得た。

(工程7)

5-(4-7) (4-7) 5-(4-7) (ピリジン-3-7) (ピリジン-2) 、3-3 (アミンの合成

5-(4-7)ルオローフェノキシ)-3-ニトロー6-(ピリジン-3-イルオキシ)ーピリジン-2-イルアミン59.4 m g のメタノール3 m 1 溶液に、展開ラネーニッケル触媒 50 m g を加え、反応液を水素雰囲気下、15 時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー($Kieselgell^{TM}60$ F_{254} 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物 28.3 m g を得た。

(工程 8)

6-(4-7)ルオローフェノキシ) -2-2リジンー2-4ルカー 5-(2)リジンー3-4ルオキシ) -1 H -4 ミダゾ[4, 5-b] 2 リジンの製造

5-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-7)ルオキシ)ーピリジンー 2、3ージアミン 9. 4 m g のニトロベンゼン 0. 0 1 m l 溶液に、ピコリンアルデヒド 0. 0 3 m l を加え、反応液を 1 2 0 度にて 2 時間攪拌した。反応液を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 6 0 F 2 5 4、Art 5 7 4 4(メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 9/1)にて精製し、表題化合物 6. 2 m g を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 6. 85-7. 05 (4 H, m), 7. 28-7. 40 (2 H, m), 7. 42-7. 50 (1 H, m), 7. 72-7. 90 (2 H, m), 8.

ページ: 105/

20-8.65(4H, m)ESI-MS(m/e): 400[M+H]

実施例73

実施例72で得られた5-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-ピリジン-2、3-ジアミンを用いて、実施例44と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 7. 00-7. 09 (4 H, m), 7. 33-7. 42 (1 H, m), 7. 40 (1 H, d, J=3. 1 Hz), 7. 50-7. 53 (1 H, m), 7. 83 (1 H, s), 8. 08 (1 H, d, J=3. 1 Hz), 8. 44-8. 60 (2 H, m)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例74

(工程1)

5-(4-7)ルオローフェノキシ) -2-ニトロー4-スチリルーフェニルアミンの合成 4-ブロモー5-(4-7)ルオローフェノキシ) -2-ニトロフェニルアミン235 m gのジメトキシエタン溶液5 m 1 に、スチリルボロン酸 158 m g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム20 m g、飽和炭酸ナトリウム水溶液2 m 1 を 順次加え、反応液を100 度にて12 時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC 社製)移動相:水ーアセトニトリル-0. 1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、表題化合物 15 m g を得た。

(工程2)

5-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-7ェネチルー2-2リジンー2-4ルー 1 Hーベンズイミダゾールの製造

5-(4-7)ルオローフェノキシ) -2-ニトロー4-スチリルーフェニルアミン15 m g の酢酸エチル3 m 1 溶液に、2 0 %水酸化パラジウムー炭素触媒5 m g を加え、反応液を水素雰囲気下、2. 5 時間攪拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。粗生成物のトルエン1 m 1 溶液に、2-シアノーピリジン1 0 m g、イッテルビウムトリフルオロメタンスルホネート5 m g を順次加え、反応液を1 2 0 度にて1 1 時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 6 0 F $_2$ 5 4、Art $_5$ 7 4 4(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=1 0 $_7$ 1)にて精製し、表題化合物 $_7$ 9 m g を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 70-3. 15 (4 H, m), 6. 80-7. 50 (1 H, m), 7. 70-7. 95 (2 H, m), 8. 30-8. 45 (1 H, m), 8. 50-8. 70 (1 H, m), 10. 50-10. 70 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 410 [M+H]

実施例 7 5

 $\frac{5-(4-x+n-2)+3-2}{5-(4-x+n-2)+3} - \frac{5-(4-x+n-2)+3}{5-(4-x+n-2)+3} - \frac{3-2}{1}$

実施例13で得られた5-(2-メチルーピリジン-5-イルスルファニル)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール<math>42m

gのテトラヒドロフラン1.5 ml溶液に、OXONE92mg、及び水0.1mlを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションに飽和炭酸水素ナトリウム水を加えた後、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物 5.0mg を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 63 (3 H, s), 7. 23 (1 H, s), 7. 32 (1 H, d, J=7.6 Hz), 7. 44-7. 50 (3 H, m), 7. 93 (1 H, t, J=7.6 Hz), 8. 09-8. 14 (1 H, m), 8. 28 (1 H, d, J=2.8 Hz), 8. 36-8. 41 (2 H, m), 8. 60, 8. 61 (tautomer, 1 H, s), 8. 68 (1 H, d, J=4.8 Hz), 8. 93, 8. 95 (tautomer, 1 H, d, J=2.0 Hz)

ESI-MS (m/e) : 444 [M+H]

実施例 7 6

 $5 - (4 - \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} - \cancel{3} + \cancel{4} + \cancel{5} + \cancel{4} + \cancel{5} + \cancel{4} + \cancel{5} + \cancel{5}$

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 3. 12 (3 H, s), 6. 87 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 00 (2 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 18 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 43 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 69-7. 76 (2 H, m), 7. 8 4-7. 86 (3 H, m), 7. 92 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 52 (1 H, d, J=7. 0 Hz), 8. 64 (1 H, d, J=7. 8 Hz) ESI-MS (m/e): 517 [M+H]

実施例77

 $\frac{4-(2-x)++ (2-x)++ (2-x)+ (2-x)++ (2-x)+ ($

(工程1)

5-フルオロー3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロアニリンの合成

2-メトキシフェノール1.64gのテトラヒドロフラン30ml溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム528mgを加え、反応液を同温度にて30分間撹拌した。続いて、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(Journal of Organic Chemistry)、1978年 第43巻、6号、1241頁-1243頁に記載されている方法にて合成した3,5-ジフルオロ-2-ニトロアニリン1.91gを加え、反応液を室温にて2日間撹拌した。反応液を水に注ぎ酢酸エチルで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル $=5/1\sim4/1$)にて精製し、表題化合物3.04gを橙色固体として得た。

(工程2)

3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロー5-(ピリジンー3-イルオキシ)-アニリンの合成

5-フルオロー3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロアニリン3.03gのジメチルホルムアミド<math>30m1溶液に、3-ヒドロキシピリジン1.24g、及び炭酸カリウ

ム 5. 4 2 g を加え、反応液を 9 0 度にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1~1/1~1/2)にて精製し、表題化合物 2. 9 2 g を橙色固体として得た。

(工程3)

- 3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンの合成
- 3-(2-メトキシフェノキシ)-2-ニトロ-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-アニリン1.33gのメタノール20m1溶液に、20%水酸化パラジウムー炭素触媒1gを加え、反応液を水素雰囲気下、4時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=<math>1/2~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物808mgを淡橙色油状物質として得た。(工程4)
- 4-(2-メトキシーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H -ベンズイミダゾールの製造
- $3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン59mgのニトロベンゼン0.5ml溶液に、ピリジン-2-カルボキサアルデヒド0.026mlを120度にて加え、反応液を同温度にて1時間撹拌した。反応混合物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル~クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製した。得られたフラクションの溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel<math>^{\rm TM}$ 60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物32mgを淡黄色固体として得た。
- 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 79 and 3. 83 (total 3H, each s), 6. 20-7. 40 (9H, m), 7. 80-7. 88 (1H, m), 8. 2 4-8. 65 (4H, m), 10. 68-10. 94 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 411 [M+H]

実施例 7 8

4-7ルオロフェノール、及び3-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例 7 7 と同様の方法で合成した 3-(4-7)ルオロフェノキシ)-5-(2) 7 ジン-3-4 7 ルオキシ)-ベンゼン-1 2-ジアミン 4 6 2 7 m g のピリジン 2 m 1 溶液に、ピラジン-2- 3 ルボン酸 1 8 2 6 m g 及び 1- 2 2 7 m g 2 6 2 7 m g 2 7 2 7 ロピル)-3 7 ルボジイミド塩酸塩 2 7 2 7 5 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 7 2 7 6 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 7 2 7 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 7 2 9 度にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、かにて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧の素と、取り、反応液を 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 8 m g 2 9 m g 2 8 m g 2 9 m g 2 8 m g 2 9 m g 2

28 m g を加え、反応液を120度にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM 60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、表題化合物55.7mgを黄色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ:6.35 and 6.53 (total 1H, each d, J=2.0Hz), 6.77-7.31 (7H, m), 8.32-8.40 (2H, m), 8.54 and 8.56 (total 1H, each d, J=1.8Hz), 8.61 and 8.64 (total 1H, each d, J=2.6Hz), 9.59 and 9.69 (total 1H, each d, J=1.5Hz

), 10.60 (1H, brs) ESI-MS (m/e):400 [M+H]

実施例79

1-メチル-1H-イミダゾール-2-チオール及び4-メトキシフェノールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 73 and 3. 74 (total 3H, each s), 3. 81 (3H, s), 6. 31-7. 39 (9H, m), 7. 78-7. 8 8 (1H, m), 8. 30 and 8. 41 (total 1H, each d, J=7. 8Hz), 8. 59 and 8. 73 (total 1H, each d, J=4. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 430 [M+H]

実施例80

ピリジン-2-チオール、及び4-メトキシフェノールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を 淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 80 and 3. 81 (total 3H, each s), 6. 86-7. 50 (10H, m), 7. 75-7. 88 (1H, m), 8. 32-8. 62 (3H, m)

ESI-MS (m/e) : 427 [M+H]

実施例 8 1

 $\frac{6-(3-x)++ (2-x)++ (2-x)+ (2-x)++ (2-x)+ (2-x)++ (2-x)+ (2-x$

実施例 7 7 (工程 2) で得られた 3 - (2 - メトキシフェノキシ) - 2 - ニトロー 5 - (ピリジン - 3 - イルオキシ) - アニリン、及び 3 - メトキシフェノールを用いて、実施例 7 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 75 (3 H, s), 3. 79 and 3. 84 (t otal 3 H, each s), 6. 24-7. 23 (10 H, m), 7. 29-7. 39 (1 H, m), 7. 79-7. 89 (1 H, m), 8. 37 and 8. 53 (t

otal 1H, each d, J=7.5Hz), 8.56-8.65 (1H, m),

10. 53-10. 83 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 440 [M+H]

実施例82

 $\frac{4-(2-x)++ (2-x)++ (2-x)+ (2-x)++ (2-x)+ (2-x)++ (2-x)+ (2-x$

実施例 7 7 (工程 3)で得られた 3-(2-メトキシフェノキシ)-5-(ピリジン-3-1) ーイルオキシ)ーベンゼンー 1, 2-ジアミン、及び 2-チアゾールカルボキサアルデヒドを用いて、実施例 7 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 78 and 3. 82 (total 3H, each s), 6. 20 and 6. 44 (total 1H, each s), 6. 68

-7.28(7H, m), 7.43-7.53(1H, m), 7.88-7.98(1H, m), 8.29-8.41(2H, m), 10.90-11.10(1H, m)ESI-MS(m/e): 417[M+H]

実施例83

2-フルオロフェノールを用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 18-6. 78 (2 H, m) , 6. 98-7. 42 (8 H, m) , 7. 72-7. 90 (1 H, m) , 8. 22-8. 66 (3 H, m) , 11 . 3 (1 H, b r s)

ESI-MS (m/e) : 399 [M+H]

実施例84

4-フルオロフェノールを用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 6. 39 (1H, d, J=2.1Hz), 6. 84 (1H, d, J=2.1Hz) 7. 17-7. 25 (4H, m), 7. 39 (1H, dd, J=8.4, 4.7Hz), 7. 45 (1H, ddd, J=8.4, 2.8, 1.5Hz), 7. 50 (1H, dd, J=7.7, 4.9Hz), 7. 96 (1H, ddd, J=7.7, 7.7, 1.8Hz), 8. 22 (1H, d, J=7.7Hz), 8. 33 (1H, dd, J=4.7, 1.5Hz), 8. 38 (1H, d, J=2.8Hz), 8. 69 (1H, ddd, J=4.9, 1.8, 1.1Hz)

ESI-MS (m/e) : 399 [M+H]

実施例 8 5

3-フルオロフェノールを用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 47-6. 98 (5H, m) , 7. 19-7. 39 (4H, m) , 7. 78-7. 89 (1H, m) , 8. 29-8. 48 (3H, m) , 8. 58 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 399 [M+H]

実施例 8 6

3-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 7. 07 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 30 (1H, d, J=2.0Hz), 7. 54 (1H, ddd, J=7.6Hz, 4.8Hz, 1.2Hz), 7. 85-7. 95 (2H, m), 7. 98 (1H, td, J=7.6Hz,

2. 0 Hz), 8. 10-8. 40 (2 H, m), 8. 22 (1 H, d, J=8. 8 Hz) 8. 48-8 60 (2 H, m), 8. 66 (1 H, d, J=2 Hz), 8. 70

), 8. 48-8. 60 (2H, m), 8. 66 (1H, d, J=. 2Hz), 8. 70 -8. 82 (2H, m)

ESI-MS (m/e) : 382 [M+H]

実施例87

4-フルオロフェノール、及び2-プロパノールを順次用いて、実施例77と同様の方法 、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 33 (6H, d, J=6. 4Hz), 4. 10-4.

60 (1 H, m), 6. 10-6. 44 (1 H, m), 6. 44-6. 80 (1 H, m)

, 6. 80-7. 90 (6 H, m) , 8. 22-8. 64 (2 H, m) , 10. 4 (1 H , b r s)

ESI-MS (m/e) : 364 [M+H]

実施例88

 $\frac{4-(2-シアノ-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル−6-(ピリジン-2-イル + 2) -1 H-ベンズイミダゾール$

2-シアノフェノール、及び2-ヒドロキシピリジンを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 6. 60-7. 40 (3H, m), 6. 92 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 99 (1H, dd, J=6. 4Hz, 5. 2Hz), 7. 15 (1H, t, J=8. 0Hz), 7. 46 (1H, dd, J=8. 0Hz, 2. 4Hz), 7. 58-7. 70 (2H, m), 7. 70-7. 90 (1H, m), 8. 18 (1H, dd, J=4. 8Hz, 1. 2Hz), 8. 38 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 6 0 (1H, d, J=4. 0Hz), 10. 40-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e): 406 [M+H]

実施例89

 $\frac{4-(2-\nu r J-7 \pm J+\nu)-2-\ell \eta \, \bar{y} \nu -2-\ell -4 \nu -6-(\ell \eta \, \bar{y} \nu -3-4 \nu +\nu)-1 \, H-ベンズイミダゾール$

2-シアノフェノールを用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 55 (1/2H, s), 6. 69 (1/2H, s), 6. 70-7. 55 (8H, m), 7. 58-7. 72 (1H, m), 7. 76-7. 8 0 (1H, m), 8. 26-8. 48 (3H, m), 8. 55-8. 64 (1H, m), 10. 8-11. 4 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例90

4-(2-メトキシカルボニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール・二トリフルオロ酢酸塩

2-ヒドロキシ安息香酸 メチルエステルを用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 3. 70 (3 H, s), 6. 38 (1 H, s), 7. 14 (1 H, s), 7. 34 (1 H, d J=7.6 Hz), 7. 39 (1 H, t, J=7.6 Hz), 7. 50-7. 75 (3 H, m), 7. 75-7. 88 (1 H, m), 7. 99 (1 H, d d, J=7.6 Hz, 1.2 Hz), 8. 07 (1 H, t, J=7.6 Hz), 8. 27-8. 58 (3 H, m), 8. 72-8. 88 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 439 [M+H]

実施例91

4 - (2 - r + v - r + v) - 2 - (ピリジン - 2 - 4v) - 6 - (ピリジン - 3 - 4v + v) - 1 H - ベンズイミダゾール

2-ヒドロキシアセトフェノンを用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 68 (3H, s), 6. 58 (1H, d, J=2. 3 Hz), 7. 19 (1H, dd, J=1. 2, 8. 2Hz), 7. 31 (1H, dd, J=1. 2, 7. 5Hz), 7. 35 (1H, dd, J=1. 0, 7. 5Hz), 7. 53 -7. 62 (2H, m), 7. 69 (1H, dd, J=4. 7, 7. 8Hz), 7. 76 -7. 82 (1H, m), 7. 87 (1H, dd, J=1. 0, 8. 2Hz), 8. 10 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 50-8. 52 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=2. 3Hz), 8. 62 (1H, d, J=7. 0Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

実施例92

テトラヒドロピランー4ーオールを用いて、実施例 7 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 1 HNMR (CDCl3) δ :1. 80-2. 20 (4 H, m), 3. 57-3. 63 (2 H, m), 4. 00-4. 10 (2 H, m), 4. 58-5. 02 (1 H, m), 6. 54 and 6. 56 (total 1 H, each d, J=2. 0 Hz), 6. 7 2 and 7. 06 (total 1 H, each d, J=2. 0 Hz), 7. 22-7. 41 (3 H, m), 7. 81-7. 90 (1 H, m), 8. 32-8. 48 (3 H, m), 8. 58-8. 67 (1 H, m), 10. 58 and 10. 65 (total 1 H, each brs)

ESI-MS (m/e) : 389 [M+H]

実施例 9 3

 $4-(1-x+\nu-2-x+\nu-1, 2-i)$ ビリジン-3-4ルオキシ) -2-2ビリジン-2-4ルー6-(2リジン-3-4ルオキシ) -1 H-4ボーク 3-2 H-4 H-4

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 62 (3 H, s), 6. 02-7. 40 (8 H, m), 7. 84 (1 H, t, J=7. 2 Hz), 8. 33 (1 H, d, J=4. 4 Hz), 8. 33-8. 50 (2 H, m), 8. 52-8. 70 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

実施例 9 4

6-(4-i)メチルカルバモイルーフェノキシ)-4-(1-i) 2-ジヒドローピリジン-3-i 2-ジヒドローピリジン-3-i 1 -2-i 2 -2-i 1 -2-i 2 -2-i 2 -2-i 2 -2-i 2 -2-i 3 -2-i 3 -2-i 2 -2-i 3 -2-i 3

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジンー2-オン、及び4-ヒドロキシーN,N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3.03 and 3.09 (total 6H, each s), 3.60 and 3.64 (total 3H, each s), 6.08 -6.15 (1H, m), 6.42 and 6.64 (total 1H, each s), 6.82-7.41 (8H, m), 7.80-7.88 (1H, m), 8.36

and 8. 45 (total 1H, each d, J=8. 2Hz), 8. 59 and 8. 64 (total 1H, each d, J=4. 5Hz) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

実施例 9 5

4-(2-ij) ルオロメトキシーピリジンー3ーイルオキシ)ー6ー(4ージメチルカル バモイルーフェノキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー1 Hーベンズイミダゾール 2ージフルオロメトキシー3ーヒドロキシピリジン、及び4ーヒドロキシーN,Nージメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 1 HNMR(CDC13) δ :3.02 and 3.09(total 6H, eachs),6.36 and 6.48(total 1H, each s),6.84ー7.67(9H, m),7.83 and 7.88(total 1H, eacht, J=7.8Hz),7.99 and 8.00(total 1H, each d, J=5.0Hz),8.40 and 8.42(total 1H, each d, J=8.4Hz),8.61 and 8.64(total 1H, each d, J=8.4Hz),8.61 and 8.64(total 1H, each d, J=4.3Hz)

ESI-MS (m/e) : 518 [M+H]

実施例 9 6

6 - (4 - メトキシーフェニルスルファニル) - 2 - (ピリジン−2 - イル) - 4 - (ピリジン−3 - イルオキシ) - 1 H - ベンズイミダゾール

3-ヒドロキシピリジン、及び4-メトキシベンゼンチオールを順次用いて、実施例77 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化 合物を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 3. 82 (3 H, s), 6. 79 (1 H, d, J=1. 2 Hz), 6. 92 (2 H, d, J=9. 2 Hz), 7. 23 (1 H, s), 7. 38-7. 42 (1 H, m), 7. 45 (2 H, d, J=9. 2 Hz), 7. 54 (1 H, dd, J=5. 2 Hz, 8. 0 Hz), 7. 68-7. 72 (1 H, m), 7. 86 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 8. 32 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 47-8. 52 (2 H, m), 8. 61 (1 H, d, J=4. 8 Hz) ESI-MS (m/e): 427 [M+H]

実施例 9 7

 $\frac{6-(4-)++>-ベンジルスルファニル)-2-(ピリジン−2-1)-4-(ピリジン−3-1)-4-(ピリジン-3-1)-4-(ピリン-3-$

3-ヒドロキシピリジン、及び(4-メトキシフェニル)-メタンチオールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 76 (3 H, s), 4. 05 (2 H, s), 6. 78 -6. 82 (3 H, m), 7. 15 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 35-7. 53 (4 H, m), 7. 83 (1 H, t d, J=1. 6 Hz, 7. 6 Hz), 8. 35 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 44-8. 48 (2 H, m), 8. 57 (1 H, d, J=4. 0 Hz)

ESI-MS (m/e) : 441 [M+H]

実施例98

 $\frac{6-(2-x+\nu-l')+(2-1)}{4-(l')+(2-1)+(2-1)} - \frac{2-(l')+(2-1)+(2-1)}{(l')+(2-1)+(2-1)+(2-1)} - \frac{2-(l')+(2-1)+(2-1)}{(l')+(2-1)+(2-1)+(2-1)} - \frac{2-(l')+(2-1)+(2-1)+(2-1)+(2-1)}{(l')+(2-1$

3-ヒドロキシピリジン、及び6-メチルピリジン-3-チオールを順次用いて、実施例

77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表 題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 52 (3H, s), 6. 66-6. 80 (1H, br s), 7. 05 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7. 20-7. 28 (3H, m), 7. 32 (1 H, m), 7.49 (1 H, dd, J=2.0 Hz, 8.0 Hz), 7.81 (1 H, t, $J = 7.6 \,\mathrm{Hz}$), 8. $32 - 8.40 \,(3 \,\mathrm{H}, \,\mathrm{m})$, 8. $44 \,(1 \,\mathrm{H}, \,\mathrm{d}, \,\mathrm{m})$ J = 2.0 Hz), 8. 52 (1 H, d, J = 4.8 Hz), 11. 70-12. 0 (1 H. brs)

ESI-MS (m/e) : 412 [M+H]

実施例 9 9

 $4 - (2 - \nu r) - \nu r$ ルバモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール

2-シアノフェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用い て、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせること により、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 3. 05 (3H, s), 3. 18 (3H, s), 6. 62 (1 H, s), 6. 92-7. 08 (3 H, m), 7. 00 (2 H, d, J = 8.8 Hz)), 7. 10-7. 20 (2H, m), 7. 36-7. 50 (4H, m), 7. 40 (2 H, d, $J = 8.8 \, \text{Hz}$), 7.63 (1H, d, $J = 6.3 \, \text{Hz}$), 7.89 (1H, t, J = 7.8 Hz), 8. 44 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 8. 61 (1 H, d, J = 3.9 Hz)

ESI-MS (m/e) : 476 [M+H]

実施例100

カルバモイルーフェノキシ) -1H-ベンズイミダゾール

2-フルオロフェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用 いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ とにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 3. 02 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 6. 39 (1 H, s), 6. 92-7. 00 (3 H, m), 6. 96 (2 H, d, J = 9. 0 Hz), 7. 10-7. 24 (4 H, m), 7. 36-7. 42 (3 H, m), 7. 39 (2 H, d, J = 9.0 Hz), 7.88 (1H, d, J = 7.7 Hz), 8.51 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.63 (1 H, d, J = 7.7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 469 [M+H]

実施例101

4- (2-フルオローフェノキシ) -2- (ピリジン-2-イル) -6- (4-メチルス ルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

2-フルオロフェノール、及び4- (メチルスルホニル) -フェノールを順次用いて、実 施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより 表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 3. 08 (3H, s), 6. 44 (1H, s), 7. 08 (2 H, d, J=9.0 Hz), 7.18-7.57(5 H, m), 7.59(1 H, d)d, J = 3.1, 8. 2 H z), 7. 90 (2 H, d, J = 9.0 H z), 8. 06 (1 H, t, J = 7.6 Hz), 8. 64 (1H, d, J = 8.2 Hz), 8. 71 (1H, d, J = 7.6 Hz)

ESI-MS (m/e) : 476 [M+H]

実施例102

2- (1-ヒドロキシエチル) -フェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC13) δ : 1. 48 (3 H, d, J=6. 4 Hz), 3. 05 (3 H, s), 3. 10 (3 H, s), 5. 26 (1 H, q, J=6. 4 Hz), 6. 34 (1 H, s), 7. 04 (2 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 05-7. 10 (2 H, m), 7. 29-7. 33 (2 H, m), 7. 44 (2 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 57 (1 H, dd, J=4. 7, 7. 6 Hz), 7. 68 (1 H, dd, J=2. 0, 7. 4 Hz), 8. 04 (1 H, dt, J=1. 6, 7. 8 Hz), 8. 37 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 80 (1 H. d. J=4. 7 Hz) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例103

2- (メチルスルホニル) -フェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

ESI-MS (m/e) : 529 [M+H]

実施例104

 $\frac{4-(2-rセチルーフェノキシ)-2-(ピリジン−2-イル)-6-(4-ジメチル カルバモイルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール$

2-ヒドロキシーアセトフェノン、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 68 (3H, s), 3. 10 (3H, s), 3. 20 (3H, s), 6. 67 (1H, s), 7. 05 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 1 5-7. 22 (2H, m), 7. 35 (1H, t, J=7. 0Hz), 7. 45 (2H, d, J=8. 2Hz), 7. 55 (1H, t, J=7. 0Hz), 7. 60-7. 64 (1H, m), 7. 86 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 08-8. 14 (1H, m), 8. 64 (1H, d, J=7. 4Hz), 8. 75-8. 77 (1H, m) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例105

2-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミド, 及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例 7 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと

常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 99 (3 H, s), 3. 06 (6 H, s), 3. 17 (3 H, s), 6. 91-6. 94 (1 H, m), 7. 04 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 06-7. 10 (1 H, m), 7. 17 (1 H, t, J=7. 4 Hz), 7. 28-7. 39 (4 H, m), 7. 42 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 84 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 8. 41 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 68 (1 H, d, J=3. 9 Hz)

ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]

実施例106

 $\frac{4-(2,5-i)}{2}$ $\frac{4-(2,5$

2,5-ジフルオロフェノール、及び4-ヒドロキシ-N,N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

実施例107

2, 4-ジフルオロフェノール、及び4-ヒドロキシーN, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例 7 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 3. 00 (3 H, s), 3. 09 (3 H, s), 6. 31 (1 H, s), 6. 99 (1 H, s), 7. 02 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 1 0-7. 25 (2 H, m), 7. 28-7. 40 (1 H, m), 7. 43 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 49-7. 52 (1 H, m), 7. 98 (1 H, d, J=7.8 Hz), 8. 34 (1 H, d, J=7.9 Hz), 8. 74 (1 H, d, J=3.9 Hz) ESI-MS (m/e): 487 [M+H]

実施例108

 $\frac{4-(2,6-i)}{2}$ $\frac{4-(2,6-$

2,6-ジフルオロフェノール、及び4-ヒドロキシーN,N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 02 (3 H, s), 3. 14 (3 H, s), 6. 39 (1 H, s), 7. 00 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 06-7. 18 (3 H, m), 7. 20-7. 25 (1 H, m), 7. 41 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 4 8-7. 51 (1 H, m), 7. 99 (1 H, dt, J=1.6, 7.8 Hz), 8. 5 9 (1 H, d, J=8.2 Hz), 8. 70 (1 H, d, J=4.3 Hz) ESI-MS (m/e): 487 [M+H]

実施例109

$\frac{4-(2-x)++ (2-x)++ (2-x)+ (2-x)++ (2-x)+ ($

4-(メチルスルホニル)フェノールを用いて、実施例81と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 0 3 (3 H, s), 3. 79 (3 H, s), 6. 3 2 (1 H, s), 6. 9 2 – 6. 9 9 (1 H, m), 7. 0 0 (1 H, s), 7. 0 6 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 10 – 7. 2 2 (3 H, m), 7. 3 8 – 7. 4 3 (1 H, m), 7. 8 3 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 9 0 (1 H, t, J=7.8 Hz), 8. 5 0 (1 H, d, J=7.8 Hz), 8. 6 4 (1 H, d, J=4.7 Hz) ESI-MS (m/e): 4 8 8 [M+H]

実施例110

$\frac{4-$ ベンゼンスルホニルアミノー2-ピリジンー2-イルー6-(4-ジメチルカルバモ イルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール

ベンゼンスルホンアミド、及び4-ヒドロキシ-N,N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 0 4 (3 H, s), 3. 0 9 (3 H, s), 6. 7 7 (1 H, d, J=2. 2 Hz), 6. 9 1 – 9. 9 2 (2 H, m), 7. 0 9 (1 H, d, J=2. 2 Hz), 7. 3 9 – 7. 4 9 (4 H, m), 7. 5 5 – 7. 5 7 (2 H, m), 7. 7 6 (2 H, d, J=5. 5 Hz), 8. 0 5 (1 H, t d, J=7. 9 Hz, 1. 7 Hz), 8. 3 1 (1 H, d, J=7. 3 Hz), 8. 7 8 (1 H, d, J=4. 4 Hz)

ESI-MS (m/e) : 514 [M+H]

実施例 1 1 1

1-エチル-3-ヒドロキシ-1H-ピリジン-2-オン、及び4-ヒドロキシ-N, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ:1. 38 (3H, t, J=6.8Hz), 3. 02 and 3. 09 (total 6H, each s), 4. 06 (2H, q, J=6.8Hz), 6. 15 (1H, t, J=7.0Hz), 6. 40-7. 42 (9H, m), 7. 78-7. 86 (1H, m), 8. 32-8. 42 (1H, m), 8. 57-8. 66 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 496 [M+H]

実施例112

6-(6-メチルーピリジン-3-イルファニル) -4-(4-メチル-4 H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -2-(ピリジン-2-イル) -1 H-ベンズイミダゾール

4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-チオール、及び6-メチルーピリジン-3-チオールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

8 (3 H, m), 8. 7 0 (1 H, d, J = 4. 8 H z) ESI-MS (m/e): 4 3 2 [M+H]

実施例113

6-(4-x+v-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-4ルスルファニル) -2-(ピリジン-2-4ル) -4-(ピリジン-3-4ルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

3-ヒドロキシピリジン、及び4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-チオールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 3. 60 (3 H, s), 6. 75 and 6. 94 (t otal 1 H, each s), 7. 31-7. 40 (2 H, m), 7. 46-7. 5 8 (2 H, m), 7. 67-7. 76 (1 H, m), 7. 83 and 7. 89 (total 1 H, each t, J=7. 6 Hz), 8. 21-8. 25 (1 H, m), 8. 37-8. 56 (2 H, m), 8. 63 (1 H, d, J=4. 8 Hz) ESI-MS (m/e): 402 [M+H]

実施例114

5-メチルイソオキサゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d6) δ : 2. 50 (3 H, s), 6. 40 (1 H, s), 6. 80 (1 H, s), 6. 82 (1 H, brs), 7. 14-7. 24 (4 H, m), 7. 38 (1 H, dd, J=8. 2, 4. 7 Hz), 7. 44 (1 H, d, J=7. 7 Hz), 8. 32 (1 H, d, J=4. 7 Hz), 8. 36 (1 H, d, J=2. 5 Hz) ESI-MS (m/e): 403 [M+H]

実施例115

1-メチル-1H-イミダゾール-4-カルボン酸を用いて、実施例78と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d6) δ : 3. 72 (3 H, s), 6. 38 (1 H, d, J=1 .8 Hz), 6. 81 (1 H, d, J=1 .8 Hz), 7. 05-7. 13 (2 H, m), 7. 17 (2 H, t, J=8.8 Hz), 7. 36-7. 43 (2 H, m), 7. 75 (1 H, s), 7. 78 (1 H, d, J=1.1 Hz), 8. 28 (1 H, s), 8. 3 5 (1 H, d, J=2.2 Hz)

ESI-MS (m/e) : 402 [M+H]

実施例116

4-(4-7)ルオローフェノキシ) -2-(3-3) チャンデン・ルクター -5-7 (1) -6-(2) ジン -3-7 (2) -1 Hーベンズイミダゾール・ートリクルオロ酢酸塩

特許EP0726260に準じた方法及びこれらと常法とを組み合わせて合成した3-メ チル [1,2,4] チアジアゾール-5-カルボン酸を用いて、実施例78と同様の方法 、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固 体として得た。 1 HNMR (DMSO-d6) δ : 2. 70 (3H, s), 6. 44 (1H, d, J=2 . 2Hz), 6. 87 (1H, s), 7. 15-7. 27 (4H, m), 8. 39 (1H, dd, J=4. 5, 1. 5Hz), 8. 44 (1H, d, J=2. 5Hz) ESI-MS (m/e) : 420 [M+H]

実施例117

イソオキサゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 6. 41 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 01 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 02-7. 20 (5H, m), 7. 51 (1H, dd, J=4.4Hz), 7. 59 (1H, dd, J=2.4Hz), 8. 32 (1H, d, J=4.4Hz), 8. 35 (1H, d, J=2.4Hz), 8. 4 (1H, d, J=2.4Hz)

ESI-MS (m/e) : 389 [M+H]

実施例118

ピリミジン-4-カルボン酸を用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 60 (3 H, s), 6. 98-7. 40 (8 H, m), 8. 30-8. 50 (2 H, m), 8. 63 (1 H, s), 10. 40-11. 00 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 480 [M+H]

実施例119

ピリミジン-2-カルボン酸を用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又は これらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 6. 4 2 (1 H, s), 6. 9 8 (1 H, s), 7. 1 0 -7. 3 0 (5 H, m), 7. 3 6 -7. 6 0 (2 H, m), 8. 2 2 -8. 4 2 (2 H, m), 8. 9 0 -9. 1 0 (1 H, m), 9. 2 0 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

実施例120

1 H-イミダゾール-2-カルボン酸を用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 6. 44 (1H, d, J=2.0Hz), 7.00 (1H, d, J=2.0Hz), 7.05-7.18 (4H, m), 7.25 (2H, s), 7.39 (1H, dd, J=3.2Hz, 8.4Hz), 7.42-7.50 (1H, m), 8.26 (1H, dd, J=1.6Hz, 4.4Hz), 8.29 (1H, d, J=3.2Hz)

ESI-MS (m/e) : 388 [M+H]

実施例121

1-メチルー1 H - イミダゾールー2 - カルボン酸を用いて、実施例 7 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 H N M R (C D C 1 $_3$) $_3$: $_3$. $_9$ 8 - 4 . $_3$ 8 (3 H, m), 6. $_3$ 8 - 6 . $_6$ 0 (1 H, m), 6. $_5$ 8 0 - 7 . $_4$ 0 (8 H, m), 8 . $_2$ 0 - 8 . $_4$ 4 (2 H, m)

ESI-MS (m/e) : 402 [M+H]

実施例122

 $\frac{4-(4-7\nu +10-7 \pm 2)+6-(29\nu +3-4\nu +2)-2-[1,2]}{4}$

参考例 1 の方法で合成した [1, 2, 4] チアジアゾールー 5 ーカルボン酸を用いて、実施例 7 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色油状物質として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 6. 4 2 (1 H, s) , 6. 9 0 – 7. 2 3 (5 H, m) , 7. 3 9 – 7. 5 0 (2 H, m) , 8. 2 5 – 8. 3 2 (2 H, m) , 8. 8 6 (1 H , s)

ESI-MS (m/e) : 406 [M+H]

実施例123

 $\frac{4-(2,5-$ ジフルオローフェノキシ) -2-(ピラジン-2-イル) -6-(4-メチルスルホニルーフェノキシ) -1 H-ベンズイミダゾール

2,6-ジフルオロフェノール、及び4-(メチルスルホニル)フェノールを順次用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 0 3 (3 H, s), 6. 2 8 (1 H, s), 7. 0 8 (1 H, s), 7. 1 7 (2 H, d, J=9. 4 Hz), 7. 1 9 – 7. 2 4 (2 H, m), 7. 3 0 – 7. 4 0 (1 H, m), 7. 9 3 (2 H, d, J=9. 4 Hz), 8. 7 0 – 8. 7 5 (1 H, m), 8. 7 7 – 8. 8 2 (1 H, m), 9. 5 5 – 9. 6 0 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例124

 $\frac{4-(2-オキソ-1,\ 2-ジヒドロ-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2}{-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール、及び 4-(2-メトキシ-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール$

3-ヒドロキシー2-メトキシピリジン、3-ヒドロキシピリジン、及びピコリン酸を順次用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

4-(2-オキソー1, 2-ジヒドローピリジン−3-イルオキシ)-2-ピリジン−2-イル−6-(ピリジン−3-イルオキシ) −1 H-ベンズイミダゾール

 $\overline{\ ^{1}\ HNMR\ (CDC1_{3})\ \delta:6.\ 10-7.\ 35\ (8\ H,\ m)}\ ,\ 7.\ 77-7.\ 84\ (1\ H,\ m)\ ,\ 8.\ 30-8.\ 41\ (3\ H,\ m)\ ,\ 8.\ 53\ (1\ H,\ d,\ J=4.\ 4\ Hz)$ ESI-MS (m/e):398 [M+H]

 $\frac{4-(2-x++)-ピリジン-3-(1++)-($

¹ HNMR (CDC1₃) る:3.95 and 3.99 (total 3H, eac 出証特2005-3006951 h s), 6. 25 and 6. 45 (total 1H, each s), 6. 80 -7. 45 (6H, m), 7. 79-7. 90 (1H, m), 8. 00 (1H, d, J=1. 5Hz), 8. 30-8. 63 (4H, m) ESI-MS (m/e): 412 [M+H]

実施例125

and 6. 47 (total 1H, each d, J=1.8Hz), 6. 80-7.45 (8H, m), 7. 80-7.91 (1H, m), 7. 98-8.03 (1H, m), 8. 38 and 8. 48 (total 1H, each d, J=7.8Hz), 8. 61 and 8. 64 (total 1H, each d, J=4.8Hz) ESI-MS (m/e): 482 [M+H]

 $\frac{6-(4-\Im \cancel{5}+\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu - 2-\nu \cancel{5}\nu \cancel{5})-4-(2-\cancel{5}+\cancel{5})-1,\ 2-\cancel{5}\nu \cancel{5}\nu - 2-\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu - 2-\nu \cancel{5}\nu \cancel{5}\nu - 2-\nu \cancel{$

実施例126

 $4-(2-カルバモイルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾール・ニトリフルオロ酢酸塩 実施例89で得られた4-(2-シアノーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。
<math>1 + NMR(CD_3OD)$ & :6 61 (1 H d I=2 OHz) 7 19 (1 H

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 6. 61 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 7. 19 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 7. 22 (1 H, s), 7. 31 (1 H, t d, J=7. 6 Hz, 1. 2 Hz), 7. 48-7. 60 (2 H, m), 7. 72-7. 80 (1 H, m), 7. 83 (1 H, d d, J=7. 6 Hz, 1. 2 Hz), 7. 87-7. 95 (1 H, m), 8. 03 (1 H, t d, J=8. 0 Hz, 1. 2 Hz), 8. 01 (1 H, d d, J=7. 6 Hz, 1. 2 Hz), 8. 45 (1 H, d, J=5. 2 Hz), 8. 48-8. 54 (1 H, m), 8. 76-8. 84 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 407 [M+H]

実施例127

実施例 9 ので得られた 4-(2-シアノーフェノキシ)-2-(ピリジン-2-イル)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例 <math>1 2 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 99 (3 H, s), 3. 08 (3 H, s), 6. 56 (1 H, s), 6. 86-6. 92 (1 H, m), 6. 95 (2 H, J=8. 9 Hz), 7. 04-7. 08 (2 H, m), 7. 30-7. 38 (4 H, m), 7. 36 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 52 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 7. 80 (1 H, t, J=7. 9 Hz), 8. 36 (1 H, d, J=7. 9 Hz), 8. 52 (1 H, d, J=3. 7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例128

 $4-(2-(N-\nu)-2-($

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例129

実施例 1 2 8 で得られた $4-(2-(N-E)^2)$ アンスター (1) エスター (2) エスター (2) エスター (2) エスター (4) エスター (5) エ

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 70 (3 H, s), 3. 02 (3 H, s), 3. 15 (3 H, s), 6. 91 (1 H, s), 7. 04 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 3 0-7. 38 (3 H, m), 7. 44 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 50-7. 5 8 (2 H, m), 7. 95 (1 H, d, J=7.8 Hz), 8. 02 (1 H, t, J=7.8 Hz), 8. 63 (1 H, d, J=8.6 Hz), 8. 71 (1 H, d, J=4.7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 533 [M+H]

実施例130

 $\frac{4-(2-(5-3+1)-4, 5-3)}{(2-3)}$ $\frac{5-3}{(2-3)}$ $\frac{1}{(2-3)}$ $\frac{1}{($

フェノキシ) -1 H - ベンズイミダゾール

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 04 (3 H, s), 3. 15 (3 H, s), 6. 74 (1 H, s), 6. 99 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 10 (1 H, s), 7. 28-7. 36 (2 H, m), 7. 44 (2 H, d, J=8.6 Hz), 7. 50-7. 58 (2 H, m), 7. 89 (1 H, d, J=7.8 Hz), 8. 00-8. 07 (1 H, m), 8. 56-8. 64 (2 H, m)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

実施例 1 3 1

 $\frac{4-\text{ベンジルオキシ}-2-\text{ピリジン}-2-\text{イル}-6-(\text{ピリジン}-3-\text{イルオキシ})-1}{\text{H}-\text{ベンズイミダゾール}}$

(工程1)

- 2-ベンジルオキシー4-フルオローニトロベンゼンの合成
- 5-フルオロー2-ニトロフェノール1. 57gのアセトニトリル15m1溶液に、炭酸カリウム2. 76g、及び臭化ベンジル1. 25m1を加え、反応液を終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物2. 37gを黄色固体として得た。

(工程2)

- 2-ベンジルオキシー4-(ピリジン-3-イルオキシ)-ニトロベンゼンの合成
- 2-ベンジルオキシー4-フルオローニトロベンゼン2. 37gのジメチルホルムアミド10m1溶液に、3-ヒドロキシピリジン998mg及び炭酸カリウム3. 98gを加え、反応液を90度で3時間撹拌した後、水を加えた。生成した沈殿物を濾取することにより、表題化合物2. 88gを褐色固体として得た。

(工程3)

- 2-ベンジルオキシー4-(ピリジン-3-イルオキシ)-アニリンの合成
- 2-ベンジルオキシー4-(ピリジンー3-イルオキシ)ーニトロベンゼン3. 38gのメタノール30m1と水15m1懸濁液に、塩化アンモニウム3. 36g、及び鉄粉1.75gを加え、反応液を4時間加熱還流した。反応液を濾去後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1-1/2)にて精製し、表題化合物2.50gを淡褐色固体として得た。

(工程4)

- 2-ベンジルオキシ-6-ニトロ-4-(ピリジン-3-イルオキシ)-アニリンの合成 2-ベンジルオキシ-4-(ピリジン-3-イルオキシ)-アニリン 2.5 gのクロロホルム 1 0 m 1 溶液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸 3 0 m 1 及び硝酸カリウム 1 gを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= $4/1\sim1/1$)にて精製し、表題化合物 1.14 gを橙色固体として得た。(工程 5)
- 3-ベンジルオキシー5-(ピリジンー3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成
- 2-ベンジルオキシー6-ニトロー4-(ピリジンー3-イルオキシ)-アニリン1. 1 3 g のメタノール 1 0 m 1 と水 5 m 1 懸濁液に、塩化アンモニウム 1. 0 8 g 、及び鉄粉 5 6 1 m g e 加え、反応液を 3 時間加熱還流した。反応液を濾去後、溶媒を減圧留去した

。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物891mgを淡褐色固体として得た。

(工程 6)

4-ベンジルオキシー2-ピリジン-2-イルー6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造

3-ベンジルオキシー5-(ピリジンー3-イルオキシ)ベンゼンー1, 2-ジアミン、及びピコリン酸を順次用い、実施例78と同様にして合成し、表題化合物1.0 gを淡褐色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 5. 15 and 5. 39 (total 2H, each s), 6. 45 and 6. 61 (total 1H, each s), 6. 6 8 and 7. 07 (total 1H, each s), 7. 15-7. 50 (8H, m), 7. 81 (1H, t, J=7. 5Hz), 8. 29-8. 50 (3H, m), 8. 58 (1H, brs).

ESI-MS(m/e):395[M+H]

実施例132

 $\frac{4-\sqrt{2}}{4-\sqrt{2}}$ $\frac{4$

(工程1)

(工程2)

4ーヒドロキシー2ーピリジンー2ーイルー6ー(ピリジンー3ーイルオキシ)ー1ー(2ートリメチルシラニルーエトキシメチル)ー1 Hーベンズイミダゾールの合成4ーベンジルオキシー2ーピリジンー2ーイルー6ー(ピリジンー3ーイルオキシ)ー1ー(2ートリメチルシラニルーエトキシメチル)ー1 H-ベンズイミダゾール300 mgのエタノール8 m l 溶液に、ギ酸アンモニウム 180 mg、及び20%水酸化パラジウムー炭素触媒50 mgを加え、反応液を2時間加熱還流した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルで希釈し、水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物230 mgを淡褐色固体として得た。

(工程3)

4-シクロヘキシルオキシー2-ピリジンー2-イルー6-(ピリジンー3-イルオキシ)-1 Hーベンズイミダゾールの製造

 ルホスフィン $5.8 \, \mathrm{mg}$ 及びアゾジカルボン酸ジイソプロピル $0.061 \, \mathrm{ml}$ を加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM $6.0 \, \mathrm{F}_{2.5.4}$ 、Art 5.744(メルク社製)、ヘキサン/酢酸エチル= 2/3)にて精製し、エーテル体 $1.8.8 \, \mathrm{mg}$ を淡黄色油状物質として得た

得られたエーテル体 18.8mg にトリフルオロ酢酸 1ml を加え、反応液を室温にて 1 時間撹拌した。反応液を飽和重曹水で塩基性にした後、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製) 移動相:水ーアセトニトリルー 0.1% トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物 4.7mg を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 22-2. 23 (10H, m), 4. 30-4. 64 (1H, m), 6. 52-7. 40 (5H, m), 7. 83 (1H, t, J=7. 2Hz), 8. 30-8. 68 (4H, m)

ESI-MS (m/e) : 387 [M+H]

実施例133

実施例132で得られた4-ヒドロキシ-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -1 H-ベンズイミダゾール、及びシクロペンタノールを用いて、実施例132と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR (CDC13) δ : 1.60-2.15(8H, m), 4.82-5.05(1H, m), 6.45 and 6.50(total 1H, each s), 6.6 and 7.02(total 1H, each s), 7.20-7.40(3H, m), 7.78-7.88(1H, m), 8.30-8.47(3H, m), 8.56 and 8.63(total 1H, each d, <math>J=4.0Hz) ESI-MS (m/e): 373[M+H]

実施例134

 $\frac{4-(2-3+1)-200}{2-3-1}$ $\frac{4-(2-3+1)-200}{2-3-1}$ $\frac{4-(2-3+1)-200}{2-3-1}$ $\frac{4-(2-3+1)-200}{2-3-1}$ $\frac{4-(2-3+1)-200}{2-3-1}$ $\frac{4-(2-3+1)-200}{2-3-1}$

実施例132で得られた4ーヒドロキシー2ーピリジンー2ーイルー6ー(ピリジンー3ーイルオキシ)ー1ー(2ートリメチルシラニルーエトキシメチル)ー1日ーベンズイミダゾール30mgのジメチルホルムアミド2ml溶液に、炭酸カリウム43.5mg、及び2ークロロシクロペンタノン0.011mlを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、及び食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1 $^{\text{TM}}$ 60 $^{\text{F}}$ 254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、エーテル体17.9mgを無色油状物質として得た。得られたエーテル体17.9mgにトリフルオロ酢酸1mlを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を飽和重曹水で塩基性にした後、酢酸エチルで抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselge1 $^{\text{TM}}$ 60 $^{\text{F}}$ 254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物13.8mgを淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d6) δ :1.82-2.50 (6H, m), 5.37 (1H,

t, J=8.4Hz), 6.66 (1H, s), 6.68 (1H, s), 7.37-7.43 (2H, m), 7.48 (1H, dd, J=7.6, 4.8Hz), 7.95 (1H, dt, J=8.0, 1.2Hz), 8.25-8.40 (3H, m), 8.67 (1H, d, J=4.8Hz) ESI-MS (m/e):387 [M+H]

実施例135

 $\frac{4-(2-3+y-2)-2-4y-2}{-3-4y-3-2}$ $\frac{4-(2-3+y-2)-2-4y-6-(ピリジン-2-4y-6-(ピリジン-3-4y-4y-2)-1}{-3-4y-3-4y-2}$

2-クロロシクロヘキサノンを用いて、実施例134と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹ HNMR (DMSO-d6) δ:1. 57-2. 80 (8 H, m), 5. 67 (1 H, dd, J=11. 2, 6. 4 Hz), 6. 46 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 6. 63 (1 H, d, J=2. 1 Hz), 7. 41 (2 H, t, J=2. 4 Hz), 7. 47-7. 52 (1 H, m), 7. 98 (1 H, dt, J=8. 0, 1. 6 Hz), 8. 27 (1 H, dt, J=8. 0, 1. 0 Hz), 8. 34 (1 H, t, J=2. 8 Hz), 8. 38 (1 H, t, J=1. 8 Hz), 8. 69 (1 H, d, J=4. 0 Hz)

ESI-MS (m/e) : 401 [M+H]

実施例136

(工程1)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-(29) ジンー3-7 ルオキシ)-1 H - ベンズ イミダゾールー2 - チオールの合成

実施例 78 で得られた 3-(4-7)ルオローフェノキシ) -5-(29) ジンー 3-4 ルオキシ) -ベンゼンー 1 、2-ジアミン 2 7 3 m g のエタノール 2 . 0 m 1 溶液に、二硫化炭素 0 . 0 6 m 1 、および水酸化カリウム 5 4 m g を加え、反応液を 8 0 0 にて 1 終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗表題化合物を 1 3 0 m g 得た。

(工程2)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-7)ルオキシ)-1 Hーベンズイミダゾールー2ーチオール130 mgに、ヒドラジン一水和物1.0 m1を加え、反応液を130度にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物8.3 mgを得た。

(工程3)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-(ピラゾール-1-7ル)-6-(ピリジンー3-7ルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの製造

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 6. 36 (1H, d, J=2.6Hz), 6. 48-6.

51 (2 H, m), 6. 77 (1 H, d, J=2. 6 Hz), 7. 05 (2 H, d, J=6. 9 Hz), 7. 11-7. 18 (1 H, m), 7. 22-7. 28 (2 H, m), 7. 72-7. 75 (1 H, m), 8. 30-8. 38 (2 H, m), 8. 48 (1 H, d, J=3. 8 Hz)

ESI-MS (m/e) : 388 [M+H] +

実施例137

 $\frac{4-(4-7\nu + 1-7\nu + 2)-6-(\ell' 1) + 2 - 3-4\nu + 2)-2-[1, 2]}{4-(4-7\nu + 1-7\nu + 2)-6-(\ell' 1) + 2 - 3-4\nu + 2)-2-[1, 2]}$

(工程1)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-メチルスルファニル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾールの合成

実施例136により合成した4-(4-フルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-チオール78mgのジメチルホルムアミド1.0m1溶液に、炭酸カリウム30mgおよびヨウ化メチル0.014m1を加え、反応液を0m0にて30分間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗表題化合物80mgを得た。

(工程2)

4-(4-7)ルオローフェノキシ) -2-メタンスルホニルー6-(ピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾールの合成

(工程3)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-6-(ピリジン-3-7) カーター [1, 2, 4] トリアゾールー1ーイルー1 Hーベンズイミダゾールの製造

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-メタンスルホニル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダゾール1 6 m g のジメチルホルムアミド0. 5 m l 溶液に、水素化ナトリウム 5. 0 m g を加えた後、1, 2, 4-トリアゾール1 0. 4 m g を加え、反応液を1 6 0 $\mathbb C$ にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 60 F₂ 5 4、Art 5 7 4 4 (メルク社製)、酢酸エチル)にて精製し、表題化合物 1. 2 m g を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 6. 42 (1H, s), 7. 03-7. 15 (3H, m), 7. 19 (1H, s), 7. 27-7. 32 (3H, m), 8. 12 (1H, s), 8. 32-8. 38 (2H, m), 9. 15 (1H, s)

 $ESI-MS (m/e) : 389 [M+H]^{+}$

実施例138

 $\frac{5-DDD-2-ピリジン-2-イル-4, 6-ビス- (ピリジン-3-イルオキシ) - 1H-ベンズイミダゾール$

(工程1)

3-クロロー 2 , 4-ビス(ピリジンー 3-イルオキシ) ーニトロベンゼンの合成 1 , 2 , 3-トリクロロー 4-ニトロベンゼン 6 7 9 m g のジメチルホルムアミド <math>8 m 1 溶液に、3-ヒドロキシピリジン 6 2 8 m g 、及び炭酸カリウム 1 . 8 2 g e m d 、反応

液を100度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物 1. 21 g を淡黄色油状物質として得た。

(工程2)

3-クロロ-2, 4-ビス(ピリジン-3-イルオキシ)アニリンの合成

(工程3)

3-クロロー 2 , 4-ビス(ピリジンー 3-イルオキシ)-6 ーニトロアニリンの合成 3-クロロー 2 , 4-ビス(ピリジンー 3-イルオキシ)ーアニリン 891 m g のトリフルオロ酢酸 20 m 1 溶液に、硝酸カリウム 315 m g を加え、反応液を室温にて終夜撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 1/1 ~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物 615 m g を橙色固体として得た。

(工程4)

4-クロロー3, 5-ビス(ピリジンー3-イルオキシ)-ベンゼンー1, 2-ジアミンの合成

3-クロロー 2 , 4-ビス(ピリジンー 3-イルオキシ) -6-ニトロアニリン 143 m g のメタノール 8 m 1 と水 4 m 1 懸濁液に、塩化アンモニウム 128 m g、及び鉄粉 67 m g を加え、反応液を 2 時間加熱還流した。反応液を濾去後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物 137 m g を淡褐色固体として得た。

(工程5)

5-クロロー2-ピリジンー2-イルー4, 6-ビスー (ピリジンー3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾールの製造

4-クロロー 3 , 5- ビス(ピリジンー 3-イルオキシ) -ベンゼンー 1 , 2-ジアミン、及びピコリン酸を用い、実施例 7 8 と同様にして合成し、表題化合物 4 6 . 3 m g を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d6) δ : 7. 18-7. 62 (6 H, m), 7. 92 and 7. 99 (total 1H, each dt, J=8. 0, 1. 8 Hz), 8. 10-8. 44 (5 H, m), 8. 66-8. 72 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 416, 418 [M+H]

実施例139

 $\frac{5-y+\nu-2-l'u}{1H-i'u}$ $\frac{5-y+\nu-2-l'u}{1H-i'u}$ $\frac{5-y+\nu-2-l'u}{1H-i'u}$ $\frac{5-y+\nu-2-l'u}{1H-i'u}$ $\frac{5-y+\nu-2-l'u}{1H-i'u}$ $\frac{5-y+\nu-2-l'u}{1H-i'u}$

ケミカル アンド ファーマスーティカル ブルティン(Chemical and Pharmaceutical Bulletin)、1982年 第30巻、10号、3530頁-3543頁に記載されている方法にて合成した2,4-ジフルオロ-3-メチルニトロベンゼンを用いて、実施例138と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d6) δ : 2. 03 and 2. 10 (total 3H, e ach s) , 7. 01-7. 50 (6H, m) , 7. 88 and 7. 87 (tot

al 1H, each dt, J=7. 7, 1. 6Hz), 8. 06-8. 41 (5H, m), 8. 63-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e): 396 [M+H]

実施例 1 4 0

5-フルオロ-2-ピリジン-2-イルー4, 6-ビス-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H-ベンズイミダ<u>ゾール</u>

1,2,3-トリフルオロー4ーニトロベンゼンを用いて、実施例138と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固 体として得た。

¹ HNMR (DMSO-d6) δ: 7. 21-7. 63 (6H, m), 7. 90-8. 0 1 (1H, m), 8. 12-8. 39 (3H, m), 8. 43-8. 50 (2H, m), 8. 63-8. 73 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

実施例141

(工程1)

6-クロロー 2- (4-フルオローフェノキシ)-3-ニトローピリジンー 4-イルアミンの合成

4-7ルオローフェノール 56 m g のテトラヒドロフラン 2 m 1 溶液に、 0 度にて 60 % 水素化ナトリウム 20 m g を加え、反応液を 5 分間撹拌した。続いて J o u r n a 1 o f heterocyclic chemistry、 1965 年 第 2 巻、 196 頁に記載されている方法にて合成した 2 , 6 - ジクロロー 4 - ニトロアミノピリジン 100 m g を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することで、表題化合物 120 m g を得た。

(工程2)

6-(ピリジン-3-イルオキシ)-2-(4-フルオローフェノキシ)-3-ニトローピリジン-4-イルアミンの合成

(工程3)

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H - イミダゾ [4 , 5 c] ピリジンの製造

 $6-(ピリジン-3-イルオキシ)-2-(4-フルオローフェノキシ)-3-ニトローピリジン-4-イルアミンを用いて、実施例 7 7 (工程 3) 及び (工程 4) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 <math>^1$ HNMR (CDC $_1$ 3) $_3$: $_6$. $_8$ 8 (1 H, s), 7. 00 (2 H, t, J=8. 4 Hz), 7. 06-7. 18 (2 H, m), 7. 32 (1 H, d d, J=4. 8 Hz, 8 . 4 Hz), 7. 4 4-7. 55 (2 H, m), 7. 97 (1 H, t, J=7. 2 Hz), 8. 20-8. 29 (2 H, m), 7. 36 (1 H, d, J=8. 4 Hz), 8. 72 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

実施例142

ルオキシ) - 1 H - イミダゾ [4, 5 b] ピリジン

(工程1)

6-クロロー4-(4-フルオローフェノキシ)-3-ニトローピリジン-2-イルアミ ンの合成

4-フルオローフェノール194mgのテトラヒドロフラン10ml溶液に、水素化ナト リウム70mgを加えた後、ルクユ デ トラヴォ シミク デ ペイバ (Recuei l des Travaux Chimiques des Pays-Bas), 19 72年 第91巻、650頁に記載の方法にて合成した4,6-ジクロロー3-ニトロー ビリジンー2-イルアミン300mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液 を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾 燥した。溶媒を減圧留去し、粗表題化合物を430mg得た。

(工程2)

ピリジンー2ーイルアミンの合成

6-クロロー4-(4-フルオローフェノキシ)-3-ニトローピリジンー2-イルアミ ン430mgのジメチルホルムアミド10m1溶液に、3-ヒドロキシピリジン165m g、及び炭酸カリウム597mgを加え、反応液を80度にて3時間撹拌した。反応液を 、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶 媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)にて精製し、表題化合物50mgを得 た。

(工程3)

ーイルオキシ)-1H-イミダゾ[4,5b]ピリジンの製造

4-(4-7)ルオローフェノキシ)-3-2トロー6-(2)リジン-3-4ルオキシ)-4ピリジンー2ーイルアミンを用いて、実施例77(工程3)及び(工程4)と同様の方法 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 ¹ HNMR (CDCl₃) δ : 6. 98 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 07 (1H , s), 7. 09 (1 H, dd, J = 3. 7, 8. 4 Hz), 7. 6 4 (1 H, dd, J= 5.8, 8.6 Hz), 7.68 (1H, t, J = 6.3 Hz), 7.93-7.98 (1 H, m), 8. 19 (1 H, t, J = 8.1 Hz), 8. 53 (1 H, d, J = 5.8 H z), 8.69 (1 H, d, J = 2.9 H z), <math>8.71-8.76 (2 H, m)

ESI-MS (m/e) : 400 [M+H]

実施例143

 $4 - (2 - \nu r) - (2 - \nu r)$ <u>スルフォニル)-2-ピリジン</u>-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

(工程1)

5-(4-カルボキシーフェニルスルファニル)-3-(2-シアノフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミンの合成

実施例89で得られた3-(2-シアノフェノキシ)-5-フルオロ-2-ニトローフェ ニルアミン47mgのジメチルホルムアミド2ml溶液に、4-メルカプトベンゾイック アシッド31mg、及び炭酸カリウム55mgを加え、反応液を60度にて2時間撹拌し た。反応液を濃縮し、残渣にトリフルオロ酢酸1m1を加え、溶媒を減圧留去した。得ら れた残渣を分取用薄相クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Ar t5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化 合物77mgを橙色粉末として得た。

(工程2)

3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N, N-ジメチルカルバモイルーフェニルスルファニル)-2-ニトローフェニルアミンの合成

5-(4-)ルボキシーフェニルスルファニル) -3-(2-)アノフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミン40 m g のジクロロメタン2 m l 溶液に、ジメチルアミン-2.0 Mテトラヒドロフラン溶液59 μ 1、及び1-エチル-3-(3 '-ジメチルアミノプロピル) -カルボジイミド塩酸塩28 m g,N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物20 m g を加え、反応液を室温にて1時間半撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄相クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物32mgを黄色粉末として得た。

(工程3)

3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N, N-ジメチルカルバモイルーフェニルスルファニル)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

 $3-(2-\nu r)$ フェノキシ)-5-(4-N, N-i)メチルカルバモイルーフェニルスルファニル)-2-ニトローフェニルアミン32mgのイソプロピルアルコール2m1溶液に、電解鉄粉19mg、及び飽和塩化アンモニウム水溶液 200μ 1を加え、反応液を2時間加熱還流した。触媒の濾去、及び溶媒留去後、得られた残渣を分取用薄相クロマトグラフィー(KieselgelTM $60F_{254}$ 、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物25mgを白色固体として得た。

(工程4)

3-(2-シアノフェノキシ)-5-(4-N, N-ジメチルカルバモイルーフェニルスルフォニル)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

 $3-(2-\nu P/J)$ ェノキシ) -5-(4-N,N-i) メチルアミノカルボニルーフェニルスルファニル) -i ンゼン-1, 2-i アミン25 m g の ジクロロメタン2 m 1 溶液に、メタクロロ過安息香酸 38 m g を加え、反応液を室温にて15 分撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄相クロマトグラフィー(KieselgelTM 60 F 254、Art 5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物 6.6 m g を黄色粉末として得た。

(工程5)

 $4-(2-\nu)$ アノーフェノキシ) $-6-(4-N,N-\nu)$ メチルアミノカルボニルーフェニルスルフォニル) $-2-(\nu)$ リジン $-2-(\mu)$ ンカー 1 H $-(\mu)$ ボニルアミノカルボニルの製造 $3-(2-\nu)$ アノフェノキシ) $-5-(4-N,N-\nu)$ メチルアミノカルボニルーフェニルスルフォニル) $-(\mu)$ - (μ) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 2. 91 and 2. 92 (total 3H, each s), 3. 10 (3H, s), 6. 99 (1H, m), 7. 23-7. 30 (1H, m), 7. 39-7. 46 (2H, m), 7. 50-7. 58 (3H, m), 7. 68-7. 78 (1H, m), 7. 75 and 8. 33 (total 1H, each s), 7. 85 and 7. 92 (total 1H, each t, J=8. 4Hz), 7. 95-8. 20 (2H, m), 8. 39 and 8. 42 (total 1H, each d, J=8. 4Hz), 8. 63-8. 67 (1H, m) ESI-MS (m/e): 524 [M+H]

(4-メトキシーフェニル) − [2-(ピリジン-2-イル)-4-(ピリジン-3-イルオキシ)-1 H − ベンズイミダゾールー6 − イル] − メタノン

(工程1)

(3-アミノー4-ニトロー5-(ピリジンー3-イルオキシ)-フェニル)-(4-メトキシーフェニル)-メタノンの合成

実施例 8 6 で得られた 5 ーフルオロー 2 ーニトロー 3 ー(ピリジンー 3 ーイルオキシ)ーフェニルアミン 5 0 m g のジメチルホルムアミド 6 m 1 溶液に、氷冷下、 4 ーメトキシフェニルアセトニトリル 2 9 μ 1、及びカリウム t ーブトキシド 4 5 m g ϵ 加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応溶液を 6 0 度に昇温し 2 時間半撹拌した後、更に 4 ーメトキシフェニルアセトニトリル 6 0 μ 1、及びカリウム t ーブトキシド 4 5 m g ϵ 室温にて加え、反応液を 1 2 0 度にて 1 時間撹拌した。氷冷下、 3 5 %過酸化水素水溶液を 1 0 μ 1 加え、反応液を室温で一晩撹拌した。反応液を濃縮後、クロロホルムにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄相クロマトグラフィー(KieselgelTM 6 0 F 2 5 4 、Art 5 7 4 4 (メルク社製)、ヘキサン/酢酸エチル= 1 / 1)にて精製し、表題化合物 2 6 m g ϵ 黄色固体として得た。

(工程2)

(3, 4-ジアミノー5-(ピリジン-3-イルオキシ)-フェニル)-(4-メトキシ-フェニル)-メタノンの製造

(3-アミノー4-ニトロー5-(ピリジン-3-イルオキシ)-フェニル)-(4-メトキシーフェニル)-メタノンを用いて、実施例77(工程3)及び(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDC l_3) δ : 3. 89 (3 H, s) , 6. 96 (2 H, d, J=7. 2 Hz) , 7. 2 1-7. 44 (3 H, m) , 7. 50 (1 H, d, J=8. 0 Hz) , 7 . 74 and 8. 06 (total 1 H, each s) , 7. 81-7. 90 (3 H, m) , 8. 40-8. 62 (3 H, m) , 8. 64 (1 H, d, J=4. 8 Hz) , 11. 1-11. 3 (1 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 423 [M+H]

実施例145

(4-x)++ (2-2) - (2-2) + (2-2) + (2-2) - (2-2) + (2-

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 78 (3 H, s), 5. 87 (1 H, s), 6. 85 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 6. 86 (1 H, s), 7. 25-7. 30 (3 H, m), 7. 32-7. 42 (2 H, m), 7. 47 (1 H, s), 7. 83 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 8. 36 (1 H, d, J=4. 4 Hz), 8. 41 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 45 (1 H, s), 8. 57 (1 H, d, J=4. 8 Hz) ES I-MS (m/e): 425 [M+H]

実施例146

$\frac{\nu-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン}$ (工程 1)

3-ブロモー4-メトキシメトキシ安息香酸 エチルエステルの合成

Monatsh. Chem. ; 22; 1901; 437に記載されている方法にて合成した3-ブロモー4ーヒドロキシ安息香酸 エチルエステル20.5 gのテトラヒドロフラン300ml溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム5.5 gを加え、反応液を30分間撹拌した後、同温にて反応溶液にクロロメチルメチルエーテル10mlを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄した後、水層を酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた固体をヘキサンに懸濁させて濾取し、表題化合物22.1 gを白色固体として得た。

(T程2)

- 2-(5-x) カルボニルー2-x トキシメトキシーフェニル)ーピロールー1- カルボン酸 t- ブチルエステルの合成

(工程3)

- 2-(5-x) (5-x) ーピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成
- 2-(5-x)キシカルボニルー2-xトキシメトキシーフェニル)ーピロールー1-カルボン酸 t-ブチルエステル28.4gのエタノール400m1溶液に触媒として5%白金炭素8.2gを加え、反応液を水素雰囲気下、3日間撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= $1/6.5\sim1/6$)により精製し、表題化合物26gを無色油状物質として得た。

(工程4)

- 3- (1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステルの合成
- 2-(5-x)キシカルボニルー2-xトキシメトキシーフェニル)ーピロリジンー1ーカルボン酸 t-ブチルエステル26gのエタノール250m1と水50m1の混合溶液に、p-トルエンスルホン酸一水和物13gを加え、反応液を2日間加熱還流した。冷却後、反応液を水にて希釈し、炭酸水素ナトリウム水溶液にて中和、クロロホルム:メタノール混合溶媒(10:1)にて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のピリジン200m1溶液に、無水酢酸13m1を加えて撹拌した。1時間後、無水酢酸6m1を加えた。さらに1時間後ピリジン150m1を加え、さらに40分後トリエチルアミン5m1を加えた。さらに30分後無水酢酸3m1を加え、さらに反応液を30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にて洗浄、水層を酢酸エチルにて抽出した。

合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール200ml溶液に、炭酸カリウム10gを加え、反応液を4時間室温にて撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣を飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈、酢酸エチルにて抽出した。無水硫酸マグネシウムにて乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた固体を酢酸エチルにて濾取することにより、表題化合物13gを白色固体として得た。

(工程5)

ページ: 133/

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸 エチルエステルの合成

3-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-4-ヒドロキシ安息香酸 エチルエステル12.4 gのジメチルホルムアミド100ml溶液に、炭酸カリウム15 g、臭化ベンジル6.4 mlを加え、反応液を50度にて1時間撹拌した。反応液を冷却後、飽和塩化アンモニウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=<math>1/10-2/1-3/1)により精製し、表題化合物18.7 gを黄色油状物質として得た。

(工程 6)

3-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸の合成

3-(1-rセチルーピロリジンー2-イル)-4-ベンジルオキシ安息香酸 エチルエステル18.7gのエタノール200m1溶液に4規定水酸化ナトリウム水溶液23m1を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。さらに、反応液に4規定水酸化ナトリウム水溶液15m1を加え、反応液を7時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を水にて希釈、エーテルにて洗浄した。水層を6規定塩酸にて酸性にした後、クロロホルムにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物17gを白色固体として得た。

(工程7)

(3-(1-r)セチルーピロリジン-2-(1-r) -4-(1-r) -2-(1-r) -3-(1-r) -3-(1-r)

3-(1-rrt+n-llu)ジン-2-lnu)-4-ベンジルオキシ安息香酸 5 gのトルエン 15 m 1 と <math>2-x チルー 2-r ロパノール 15 m 1 の混合溶液に、ジイソプロピルエチルアミン 3.0 m 1、アジ化ジフェニルホスホリル 3.8 m 1 を順次加え、反応液を一終夜加熱還流した。冷却後、反応液に飽和塩化ナトリウム水溶液と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=0/1-1/1-1/0)により精製し、表題化合物 4.5 gを無色アモルファスとして得た。

(工程8)

1-(2-(4,5-i) アミノー2-i ベンジルオキシーフェニル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノンの合成

 $(3-(1-r)2+n-l^2)$ ロリジンー2ーイル)ー4ーベンジルオキシーフェニル)ーカルバミン酸 t-ブチルエステル4.1 gのトリフルオロ酢酸50ml溶液に、硝酸カリウム1.1 gを加えて、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣に氷水を加えた後、アンモニア水にて中和し、酢酸エチルにて希釈した。沈殿物を濾取し、粗生成物1.5 gを茶色固体として得た。濾液を飽和塩化ナトリウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)により精製し、得られた固体を酢酸エチルにて懸濁させて濾取し、粗生成物1.3 gを茶色固体として得た。

[0369]

得られた粗生成物 2. 8 gのエタノール 100m1 溶液に、ヒドラジン一水和物 1.5m1、展開ラネーニッケル触媒 1g を順次加え、反応液を室温にて 3 時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にて希釈し、酢酸エチルにて抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール= $100/0 \sim 99/1 \sim 98/2 \sim 97/3 \sim 96/4 \sim 93/7$)により精製し、表題化合物 1.7g を緑色アモルファスとして得た。

(工程9)

1-(2-(6-ベンジルオキシー2-ピリジンー2-イルー3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3H-ベンズイミダゾールー5-イル) -ピロリジンー<math>1-イル) -エタノンの合成

1-(2-(4,5-i)アミノー2-i) ルンカキシーフェニル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン1.39gのトルエン43m1溶液に、ピリジンー2ーカルボキサアルデヒド460mgのトルエン溶液3m1を加え、反応液を室温にて撹拌した。2時間後、ピリジンー2ーカルボキサアルデヒド46mgを加え、反応液を90度にて2時間撹拌した。さらに、ピリジンー2ーカルボキサアルデヒド46mgを加え、反応液を90度にて10時間撹拌した。冷却後、析出した固体を濾取し、粗生成物1.1gを茶色固体として得た。得られた粗生成物1.1gのテトラヒドロフラン20m1溶液に、水素化ナトリウム144mg、2-(クロロメトキシ)エチルトリメチルシラン667mgを加え、反応液を室温にて2.5時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)により精製し、表題化合物1.18gを茶色アモルファスとして得た。

(工程10)

1-(2-(6-ヒドロキシー2-ピリジンー2-イルー3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3H-ベンズイミダゾールー5-イル) -ピロリジンー1-イル) -エタノンの合成

1-(2-(6-ベンジルオキシー2-ピリジンー2-イルー3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -3 Hーベンズイミダゾールー5ーイル) ーピロリジンー1ーイル) ーエタノン1. <math>18gのエタノール20m1溶液に、ギ酸アンモニウム713mg、20%水酸化パラジウムー炭素119mgを加え、反応液を5時間加熱還流した。反応液にギ酸アンモニウム157mg、20%水酸化パラジウムー炭素56mgを加え、さらに反応液を1時間加熱還流した。冷却後、触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を1規定塩酸にて希釈し、酢酸エチルに抽出後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=100/0~99/1~98/2)により精製し、表題化合物952mgを茶色アモルファスとして得た。

(工程11)

1-(2-(6-(4-x)) - 2-x) - 2-x - 2-

(工程12)

 トリルー 0.1% トリフルオロ酢酸)にて精製し、表題化合物 12mg を黄色油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 73-2. 69 (7H, m) , 3. 54-3. 91 (2H, m) , 5. 21-5. 48 (1H, m) , 6. 91-7. 98, 8. 30-8. 5 1, 8. 57-8. 73 (13H, each m) ESI-MS (m/e) : 466 [M+H] $^+$

実施例147

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m), 3. 56-3. 93 (2H, m), 5. 14-5. 45 (1H, m), 6. 91-7. 73 (7H, m), 7. 80-7. 96 (1H, m), 8. 30-8. 43 (1H, m), 8. 58-8. 70 (1H, m), 10. 58-10. 82 (1H, m) ESI-MS (m/e): 424 [M+H] +

実施例148

実施例 147で得られた 3-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例 <math>50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 70-2. 39 (7H, m) , 3. 39-3. 89 (2H, m) , 5. 17-6. 24 (3H, m) , 6. 97-7. 92 (8H, m) , 8. 26-8. 42 (1H, m) , 8. 52-8. 67 (1H, m) , 10. 42-10. 72 (1H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 442 [M+H]^{+}$

実施例149

5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1 H- ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) —ピリジンー2ーカルボニトリル

5-ブロモーピリジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 50-2. 42 (7H, m), 3. 56-3. 88 (2H, m), 5. 09-5. 40 (1H, m), 6. 89-7. 92 (6H, m), 8.

26-8.70 (3H, m), 10.63-11.05 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 425 [M+H] +

実施例150

5-(6-(1-rセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1 H- ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) —ピリジン-2-カルボン酸アミド

実施例149で得られた5-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組

```
み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。
<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>) \delta: 0. 60-2. 42 (7 H, m), 3. 42-3. 90 (
2 H, m), 4.99-5.80(2 H, m), 6.74-8.67(10 H, m), 1
0.42-10.10.85(1H, m)
ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]^{+}
実施例151
- 3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン
```

1 - (2 - (6 - (6 -メタンスルホニルーピリジン-3 -イルオキシ) - 2 -ピリジン -2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノ

5-ブロモー2-メタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例147と同様の方法、こ れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得 た。

 $1 - (2 - (6 - (5 - \overline{y} + \overline{y} + \overline{y} + \overline{y} + \overline{y}) - 2 - \overline{y} + \overline{y$ <u>-3H-ベンズイミダゾー</u>ルー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン

 $\overline{\ ^{1}\ \text{HNMR}\ (\text{CDCl}_{3})\ \delta: 1.\ 50-2.\ 40\ (7\,\text{H},\ m)}\ ,\ 3.\ 50-3.\ 8\,7\ ($ 2 H, m), 5. 03-5. 14, 5. 31-5. 42 (1 H, each m), 6. 7 1-7.88, 10.48-11.15 (7H, each m), 8.08-8.40 (2 H, m), 8. 50-8. 69 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 478, 480 [M+H] +

ンー 2 ーイルー 3 Hーベンズイミダゾールー 5 ーイル) ーピロリジンー 1 ーイル) ーエタ

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 57-2. 59 (7H, m), 3. 08-3. 27 (3 H, m, 3.57-3.89(2 H, m), 5.14-5.40(1 H, m), 6.94-7.64(4 H, m), 7.82-8.15(2 H, m), 8.33-8.753 H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H] +

実施例152

1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(キノリン-6-イルオキシ)3H-ベンズ イミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン

6-ブロモーキノリンを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 67-2. 69 (7H, m), 3. 40-4. 04 (2 H, m, 5. 25-5. 63 (1 H, m), 6. 80-9. 13 (1 2 H, m), 10.22-11.44(1H, br)

 $ESI-MS (m/e) : 450 [M+H]^{+}$

実施例153

ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) --2 - メチルーベンゾニトリル

4-ブロモー2-メチルーベンゾニトリルを用いて、実施例147と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として 得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 1. 48-2. 54 (10H, m), 3. 20-3. 89 (2 H, m), 5. 06-5. 41 (1 H, m), 6. 80-8. 87 (10 H, m) $ESI-MS (m/e) : 438 [M+H]^{+}$

実施例154

1-ブロモー4ートリフルオロメトキシーベンゼンを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 43-2. 69 (7H, m), 3. 32-3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 59 (1H, m), 6. 23-8. 97 (11H, m) ESI-MS (m/e) : 483 [M+H] [M+H] $^{+}$

実施例155

3 - ブロモーキノリンを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 00-2. 47 (7H, m), 3. 37-4. 00 (2H, m), 5. 26-5. 54 (1H, m), 6. 98-9. 10 (12H, m), 10. 44-10. 73 (1H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 450 [M+H]^{+}$

実施例156

1-(4-ヨードーフェニル)-エタノンを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC $_{1\,3}$) δ : 1. $4\,7-2$. $6\,0$ (10 H, m) , 3. $5\,2-3$. $8\,8$ (2 H, m) , 5. $1\,2-5$. $4\,1$ (1 H, m) , 6. $9\,7-7$. $7\,4$ (6 H, m) , 7 . $8\,0-8$. $0\,2$ (3 H, m) , 8. $3\,0-8$. $4\,4$ (1 H, m) , 8. $5\,7-8$. $7\,0$ (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 441 [M+H] +

実施例157

1 - (2 - (6 - (ビフェニル - 4 - イルオキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン

4-ブロモービフェニルを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 13-2. 47 (7H, m), 3. 40-3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 72-7. 89 (13H, m), 8. 25-8. 42 (1H, m), 8. 42-8. 67 (1H, m), 10. 29-10. 60 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 475 [M+H] +

実施例158

 $4-(6-(1-rvt+v-l^2u)iv-2-l^2u)-2-l^2uiv-2-l^2uiv-1H-l^2uiv-1+l^$

¹ HNMR (CDC1₃) δ :1. 50-3. 00 (13H, m), 3. 40-3. 92

(2 H, m), 5. 14-5. 50 (1 H, m), 6. 40-8. 80 (11 H, m) ESI-MS (m/e): 506 [M+H] +

実施例159

1 - (2 - (6 - (ビフェニルー3 - イルオキシ) - 2 - ピリジン-2 - イルー3 H - ベンズイミダゾールー5 - イル) - ピロリジン-1 - イル) - エタノン

3-ブロモービフェニルを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 0. 80-2. 50 (7H, m), 3. 40-3. 91 (2H, m), 5. 20-5. 60 (1H, m), 6. 80-7. 95 (13H, m), 8. 25-8. 45 (1H, m), 8. 50-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 475 [M+H] $^+$

実施例160

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - (プロパン - 2 - スルホニル) - フェノキシ) - 2 - ピリジン - 2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン$

1-ヨード-4-(プロパン-2-スルホニル)ーベンゼンを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC l_3) & : 1. 10-2. 50 (13H, m) , 3. 0.5-3. 30 (1H, m) , 3. 5.0-3. 95 (2H, m) , 5. 0.5-5. 50 (1H, m) , 7. 0.0-7. 95 (8H, m) , 8. 3.0-8. 50 (1H, m) , 8. 5.0-8. 75 (1H, m) , 10. 6.0-1.0. 95 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 505 [M+H] $^+$

実施例 1 6 1

方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ:1. 10−2. 45 (7H, m), 3. 50−3. 95 (2H, m), 5. 00−5. 45 (1H, m), 6. 60−7. 95 (7H, m), 8. 30-8. 45 (1H, m), 8. 55-8. 75 (1H, m), 10. 80-11. 6 0 (1H, m) ESI-MS (m/e):492 [M+H] ⁺

実施例162

4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1 H- ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-N-エチル-2-トリフルオロメチルーベンズアミド・ートリフルオロ酢酸塩

実施例161で得られた4-(6-(1-r)セチルーピロリジンー2-4ル) ー2-2ピリジンー2-4ルーインズイミダゾールー5-4ルオキシ) ー2-1リフルオロメチルーベンゾニトリルを用いて、実施例50、及び実施例146(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

```
4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)-2-トリフルオロメチルーベンズアミド・一ト
リフルオロ酢酸塩
\overline{\ ^{1}\ \text{HNMR}\ (\text{CD}_{3}\ \text{OD})}\ \delta: 1. 05-2. 80 (7H, m), 3. 50-4. 20 (
2 H, m), 5. 30-5. 45 (1 H, m), 7. 30-7. 80 (6 H, m), 8.
0.5 - 8.20 (1 H, m), 8.20 - 8.38 (1 H, m), 8.80 - 8.90 (
1 H, m)
ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]^{+}
4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー<math>1H-
ベンズイミダゾールー5-イルオキシ)-N-エチル-2-トリフルオロメチルーベンズ
アミド・一トリフルオロ酢酸塩
\overline{\ ^{1}\ \text{HNMR}\ (\text{CD}_{3}\ \text{OD})}\ \delta: 1.\ 0.5-2.\ 8.0\ (1.0\ \text{H},\ \text{m})\ ,\ 3.\ 6.0-4.\ 0.5
(2 \text{ H, m}), 4. 80-5. 00 (2 \text{ H, m}), 5. 30-5. 45 (1 \text{ H, m}), 7
. 30-7. 80 (5 H, m), 8. 05-8. 20 (1 H, m), 8. 20-8. 38
(1 \text{ H, m}), 8. 80-8. 90 (1 \text{ H, m}), 9. 10-9. 30 (1 \text{ H, m})
ESI-MS (m/e) : 538 [M+H] +
実施例163
1 - (2 - (6 - (4 - (2 - i)) + i) - (2 - i) - (2 - i) - (2 - i) - (2 - i)
ジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)ーピロリジン-1-イル)ーエ
タノン
(2-(4-ヨードーフェノキシ)ーエチル)ージメチルアミンを用いて、実施例147
と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化
合物を得た。
<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>) \delta: 1. 05-2. 90 (13H, m), 3. 00-4. 45
(6 \text{ H, m}), 5. 20-5. 45 (1 \text{ H, m}), 6. 80-8. 00 (8 \text{ H, m}), 8
25-8.40 (1 H, m), 8.50-8.80 (1 H, m)
ESI-MS (m/e) : 486 [M+H] +
実施例164
H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン
4-ブロモーベンジルアルコールを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方
法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。
<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>) \delta:1. 68-2. 40 (7H, m), 3. 53-3. 88 (
2 H, m), 4.62-4.72 (2 H, m), 5.22-5.56 (1 H, m), 6.
82-7.62(7 \text{ H, m}), 7.80-7.89(1 \text{ H, m}), 8.32-8.40
1 \text{ H}, \text{ m}, 8.55-8.64 (1 \text{ H}, \text{ m})
ESI-MS (m/e) : 429 [M+H]^{+}
実施例165
ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) - N, N-ジメチルーベンズアミド
4-ブロモ安息香酸 ジメチルアミドを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じ
た方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た
<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>) \delta: 1. 81-2. 40 (7H, m), 2. 98-3. 17 (
```

6 H, m), 3. 5 6 - 3. 8 7 (2 H, m), 5. 2 0 - 5. 5 3 (1 H, m), 6. 9 3 - 7. 6 5 (7 H, m), 7. 8 1 - 7. 8 9 (1 H, m), 8. 3 3 - 8. 4 1 (

1 H. m), 8.60-8.67 (1 H. m)

出証特2005-3006951

 $ESI-MS (m/e) : 470 [M+H]^{+}$

実施例166

 $\frac{4-(6-(1-rvt+v-lu)iv-2-lu)-2-luiv-2-luiv-1H-luiv-2-luiv-2-luiv-1H-luiv-2-luiv-2-luiv-1H-luiv-2-luiv-1H-lui$

4-ブロモーN-メチルベンズアミドを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 39 (4 H, m), 1. 84 and 2. 1 6 (total 3 H, eachs), 2. 98-3. 02 (3 H, m), 3. 58-3. 74 (1 H, m), 3. 78-3. 87 (1 H, m), 5. 16-5. 43 (1 H, m), 6. 74-7. 89 (8 H, m), 8. 36-8. 39 (1 H, m), 8. 63-8. 66 (1 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 456 [M+H]^{+}$

実施例167

(4-ブロモーフェニル)ーピロリジン-1-イルーメタノンを用いて、実施例147と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合 物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 40 (8 H, m), 1. 87 and 2. 2 1 (total3H, eachs), 3. 43-3. 52 (2 H, m), 3. 60-3. 71 (3 H, m), 3. 81-3. 90 (1 H, m), 5. 21-5. 50 (1 H, m), 6. 84-7. 02 (2 H, m), 7. 25-7. 58 (5 H, m), 7. 83-7. 93 (1 H, m), 8. 36-8. 45 (1 H, m), 8. 62-8. 67 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 496 [M+H] $^+$

実施例168

(4-ブロモーフェニル)ーモルホリン-4-イルーメタノンを用いて、実施例147と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合 物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 78-2. 62 (7 H, m) , 3. 40-3. 90 ($10\,\mathrm{H},$ m) , 5. $2\,3-5$. 50 (1 H, m) , 6. $8\,2-7$. 54 (7 H, m) , 7 . $8\,6-7$. 94 (1 H, m) , 8. $3\,8-8$. 46 (1 H, m) , 8. $6\,4-8$. 69 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 512 [M+H] +

実施例169

4-(6-(1-rセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ) 安息香酸・ートリフルオロ酢酸塩

4-ブロモー安息香酸を用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹ HNMR (CDC l₃) δ: 1. 8 6 and 2. 10 (total 3 H, each s), 1. 92-2. 48 (4 H, m), 3. 41-3. 90 (2 H, m), 5. 36-5. 39 (1 H, m), 7. 13-7. 72 (5 H, m), 8. 00-8. 07 (3 H, m)

出証特2005-3006951

ページ: 141/

, 8. 22-8. 26 (1 H, m), 8. 73-8. 80 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 443 [M+H] +

実施例170

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - (ピペリジン-1 - カルボニル) - フェノキシ) - 2 - ピリジン}{-2 - イル - 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 1 - イル) - エタノン$

(4-ブロモーフェニル)ーピペリジン-1-イルーメタノンを用いて、実施例147と 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合 物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDCl3) δ : 1. 45-2. 40 (10H, m), 1. 88 and 2. 20 (total3H, eachs), 3. 30-3. 90 (6H, m), 5. 23-5. 53 (1H, m), 6. 83-7. 55 (7H, m), 7. 84-7. 94 (1H, m), 8. 37-8. 46 (1H, m), 8. 63-8. 68 (1H, m) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例171

 $\frac{1-(2-(6-(4-(4-rセチル-ピペラジン-1-カルボニル)-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1- イル)-エタノン$

1-(4-(4-ブロモーベンゾイル)ーピペラジン-1-イル)ーエタノンを用いて、 実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに より、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 84-2. 40 (10H, m), 3. 24-3. 88 (10H, m), 5. 22-5. 48 (1H, m), 6. 94-7. 09 (2H, m), 7. 22-7. 48 (5H, m), 7. 84-7. 93 (1H, m), 8. 37-8. 43 (1H, m), 8. 63-8. 66 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 553 [M+H] $^{+}$ [M+H]

実施例172

(工程1)

 $4-(6-(1-rv+v-l^2u)) - 2-l^2u) - 2-l^2u) - 2-l^2u - 2-$

(上往4)

4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) — ベンゾニトリルの製造

4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1-(

2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -1 Hーベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)ーベンズニトリルを用いて、実施例 1 4 6(工程 1 2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。 1 HNMR(CDC 1 3) δ : 1 . 5 2 - 2 . 4 2(7 H, m), 3 . 4 2 - 3 . 9 2(2 H, m), 5 . 0 2 - 5 . 4 0(1 H, m), 6 . 7 7 - 7 - 7 - 5(7 H, m), 7 . 7 5 - 7 . 9 4(1 H, m), 8 . 2 0 - 8 . 4 6(1 H, m), 8 . 5 0 - 8 . 6 9(1 H, m), 1 0 . 6 7 - 1 1 . 0 6(1 H, m)

実施例173

 $\frac{4-(6-(1-rv+v-l^2u+v)-2-l^2u+v)-2-l^2u+v)-2-l^2u+v}{4-(6-(1-rv+v-l^2u+v)-l^2u+v)-2-l^2u+v}$

実施例172で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ:1.05-2.40 (7H, m), 3.43-3.89 (2H, m), 5.10-6.32 (3H, m), 6.88-7.90 (8H, m), 8.27-8.42 (1H, m), 8.53-8.68 (1H, m), 10.47-11.8 0 (1H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 4 4 2 [M+H]^{+}$

実施例174

2-フルオローベンゾニトリルを用いて、実施例172と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ:1.50-2.49 (7H, m), 3.43-3.89 (2H, m), 5.10-5.34 (1H, m), 6.83-7.92 (8H, m), 8.

31-8.42 (1 H, m), 8.53-8.68 (1 H, m), 10.80-11.2 3 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 424 [M+H] +

実施例175

実施例 174 で得られた 2-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンゾニトリルを用いて、実施例 <math>50 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 52-2. 46 (7 H, m), 3. 43-3. 91 (2 H, m), 5. 10-5. 51 (1 H, m), 5. 99 (1 H, brs), 6. 72-7. 98 (8 H, m), 8. 26-8. 43 (2 H, m), 8. 59-8. 70 (1 H, m), 10. 58-10. 94 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 442 [M+H]

実施例176

4-フルオローニトロベンゼンを用いて、実施例172と同様の方法、これに準じた方法

又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 1 HNMR (CDC13) δ :1. 40-2. 50 (7 H, m), 3. 50-3. 95 (2 H, m), 5. 05-5. 40 (1 H, m), 7. 00-7. 80 (5 H, m), 7. 80-7. 95 (1 H, m), 8. 15-8. 30 (2 H, m), 8. 30-8. 45 (1 H, m), 8. 60-8. 70 (1 H, m), 10. 60-11. 00 (1 H, m) ESI-MS (m/e):444 [M+H] $^+$

実施例177

1-(2-(2-ピリジン-2-イル-6-(4-(2 H-テトラゾール-5-イル)- フェノキシ) -3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン

実施例172(工程1)で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イル-1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ベンズニトリルを用いて、実施例67、及び実施例146(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 51-2. 58 (7H, m) , 3. 43-3. 90 (2H, M) , 5. 09-5. 55 (1H, m) . 6. 73-7. 60, 7. 69-8. 0 4, 8. 29-8. 69 (10H, each m) ESI-MS (m/e) : 467 [M+H] $^+$

実施例178

1-(2-(6-(4-(5-メチル-(1, 2, 4) オキサジアゾール-3-イル) - フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) ピロリジン-1-イル) -エタノン

実施例172 (工程1)で得られた4-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル) -2-フェニル-1-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-1H-ベンズイミ ダゾール-5-イルオキシ)-ベンズニトリルを用いて、実施例68、実施例71及び実 施例146 (工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ せることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 49-2. 7 (10H, m), 3. 39-3. 90 (2H, m), 5. 17-5. 52 (1H, m), 6. 26-8. 89 (11H, m) ESI-MS (m/e) : 481 [M+H] $^{+}$

実施例179

 $\frac{3-(4-(6-(1-rvt+)-lu))-2-lu)-2-lu)-2-lu)-2-lu}{1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-7ェニル)-4H-(1, 2, 4) オキサジアゾール-5-オン$

実施例 172 (工程 1) で得られた 4-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イルー1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル) -1 H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ) -ベンゾニトリルを用いて、実施例 <math>69、及び実施例 146 (工程 12) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 8 2 – 2. 4 7 (7 H, m) , 3. 6 0 – 3. 3. 9 4 (2 H, m) , 5. 2 4 – 5. 4 3 (1 H, m) , 7. 1 5 – 8. 0 5 (8 H, m) , 8. 2 3 – 8. 3 1 (1 H, m) , 8. 7 1 – 8. 7 8 (1 H, m) ES I – MS (m/e) : 4 8 3 [M+H] $^{+}$

実施例180

5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イル<math>-1 H-

4-フルオロー1, 2-ジニトローベンゼンを用いて、実施例172(工程1)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物72mgを赤色油状物質として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 80-2. 57 (7H, m) , 3. 61-4. 02 (2H, m) , 5. 27-5. 60 (1H, m) , 6. 77-7. 60 (6H, m) , 7. 91-8. 06 (1H, m) , 8. 17-8. 33 (1H, m) , 8. 72 (1H, brs)

ESI-MS(m/e):455 [M+H] + (工程2)

1-(2-(6-(3,4-i) アミノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)3H-ベンズイミダゾールー5ーイル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの合成

(工程3)

5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1-(2-トリメチルシラニルーエトキシメチル)-1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)-1,3,-ジヒドローベンズイミダゾールー2-オンの合成

(工程4)

5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-1,3-ジヒドローベンズイミダゾール-2-オンの製造

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 57 (7H, m) , 3. 61-4. 02 (2H, m) , 5. 27-5. 60 (1H, m) , 6. 77-7. 60 (6H, m) , 7. 91-8. 06 (1H, m) , 8. 17-8. 33 (1H, m) , 8. 72 (1H, brs)

 $ESI-MS (m/e) : 455 [M+H]^{+}$

実施例181

 $\frac{1-(2-(6-(3H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン}{実施例180(工程2)で得られた1-(2-(6-(3,4-ジアミノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3-(2-トリメチルシラニル-エトキシメチル)-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン19mgをギ酸1m1に溶解し、反応液を100度にて2時間撹拌した。反応液を減圧下にて濃縮し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製し、表題化合物5.2mgを得た。$

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 80-2. 2. 55 (7 H, m) , 3. 60-4. 0 0 (2 H, m) , 5. 33-5. 69 (1 H, m) , 7. 00-7. 80, 7. 91-8 . 04, 8. 16-8. 30, 8. 67-8. 80 (10 H, eachm) ESI-MS (m/e) : 439 [M+H] $^+$

実施例182

酢酸を用いて、実施例181と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み 合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 69–2. 63 (10 H, m) , 3. 42–3. 91 (2 H, m) , 5. 20–5. 64 (1 H, m) , 6. 58–7. 87 (9 H, m) , 8 . 22–8. 66 (2 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 453 [M+H]^{+}$

実施例183

 $\frac{5-(6-(1-r+1)-2-1)-2-1}{\sqrt{2}} - \frac{5-(6-(1-r+1)-2-1)-2-1}{\sqrt{2}} - \frac{2-(1-r+1)-2-1}{\sqrt{2}} - \frac{$

5 - ブロモーピリミジンー 2 - カルボニトリルを用いて、実施例 1 7 2 と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 81-2. 40 (7H, m) , 3. 56-3. 88 (2H, m) , 5. 08-5. 34 (1H, m) , 6. 75-7. 70 (3H, m) 7. 8 1-7. 90 (1H, m) , 8. 33-8. 63 (4H, m) ESI-MS (m/e) : 426 [M+H] $^+$

実施例184

 $\frac{5-(6-(1-r++\nu-l'-1))-2-l'-1)}{(2-2)}$ $\frac{5-(6-(1-r+1)-l'-1)}{(2-2)}$ $\frac{5-(6-(1-r+1)-l'-1)}{(2-2)}$

実施例 38 で得られた 5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル) -2-ピリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾールー5-イルオキシ) ーピリミジン-2-カルボニトリルを用いて、実施例 <math>50 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 79-2. 42 (7H, m) , 3. 60-3. 90 (2H, m) , 5. 18-5. 39 (1H, m) , 6. 99-7. 71 (3H, m) , 7. 82-7. 92 (1H, m) , 8. 34-8. 42 (1H, m) , 8. 55-8. 65 (3H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 444 [M+H]^{+}$

```
実施例185
```

4-(6-(1-rセチル-ピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールー5ーイルオキシ)安息香酸 エチルエステル

4-フルオロ安息香酸 エチルエステルを用いて、実施例172と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 24-1. 41 (3 H, m) , 1. 70-2. 38 (7 H, m) , 3. 53-3. 87 (2 H, m) , 4. 32-4. 41 (2 H, m) , 5. 14-5. 45 (1 H, m) , 6. 96-7. 67 (5 H, m) , 7. 82-7. 91 (1 H, m) , 7. 98-8. 06 (2 H, m) , 8. 34-8. 43 (1 H, m) , 8. 61-8. 68 (1 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]^{+}$

実施例186

(工程1)

実施例 146(工程 10)で得られた 1-(2-(6-))ドロキシー 2-ピリジンー 2-ピリジンー 2-ピリジンー 3-(2-) リメチルシラニルーエトキシメチル) -3 Hーベンズイミダゾールー 5-イル) -ピロリジンー 1- イル) -エタノン 2 9. 2 m g のテトラヒドロフラン溶液 1 m 1 に、ジイソプロピルアミン 0. 0 1 9 m 1、トリフェニルホスフィン 2 7. 6 m g、2-フェニルーエタノール 0. 0 1 1 m 1 を順次加え、反応液を室温で撹拌した。 6 時間後、反応液にジイソプロピルアミン 0. 0 4 0 m 1、トリフェニルホスフィン 5 3. 2 m g、2-フェニルーエタノール 0. 0 2 3 m 1 を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 6 0 F 2 5 4 、Art 5 7 4 4 (メルク社製)酢酸エチル)にて精製し、表題化合物 3 1. 3 m g を褐色油状物質として得た。

(工程 2)

1-(2-(6-)フェネチルオキシー2-ピリジンー2-イルー3-(2-)リメチルシラニルーエトキシメチル)-3 Hーベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジンー1-イル)-エタノンを用いて、実施例146(工程12)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ 1. 59-2. 23 (7 H, m), 2. 87-3. 10, 3 . 50-3. 86, 3. 96-4. 35 (6 H, eachm), 5. 04-5. 13, 5 . 46-5. 57 (1 H, eachm), 6. 53-7. 55 (8 H, m), 7. 77-7. 89 (1 H, m), 8. 32-8. 40 (1 H, m), 8. 54-8. 65 (1 H, m), 10. 73-11. 14 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 427 [M+H] +

実施例187

(工程1)

2-(2-7)ルオロー5-ニトローフェニル)-ピロールー1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

3-プロモー4-プルオローニトロベンゼン4. 3 gと1- (t-プトキシカルボニル) ピロールー2-ボロン酸5. 0 gのジメトキシエタン1 3 0 m 1 と水2 2 m 1 の混合溶液に、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム1. 1 g、炭酸ナトリウム4. 2 gを加え、反応液を一終夜加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2 0 / 1)により精製し、表題化合物体5. 2 gを黄色油状物として得た。

(工程2)

2-((2-(4-xy) + 2xy +

2-(2-7)ルオロー5ーニトローフェニル)ーピロールー1ーカルボン酸 t-7 ルエステル2.5 gと4ーメタンスルホニルーフェノール1.5 5 gのジメチルホルムアミド20ml溶液に、炭酸カリウム3.3 gを加え、反応液を100度で2時間撹拌した。冷却後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)により精製し、表題化合物2.87 gを微黄色固体として得た。

(工程3)

 $2-(5-r \le J-2-(4-y \ne y \ge z) - 7 \le z \le v)$ - $2-(5-r \le J-2-(4-y \ne z \le z \le z) - 7 \le z \le v)$ - $2-(5-r \le J-2-v)$ - $2-(5-r \le J-2-v$

2-((2-(4-xy)2) - 2-(2-(4-xy)2) - 2-(4-xy)2) - 2-(4-xy)2) - 2-(4-xy)2 - 2-(4-xy)2 - 2-(4-xy)2 - 2-(4-xy)2 - 2-(4-xy)2 - 2-(4-xy)2 - 2-(4-xy

(工程4)

2-(5-アミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-フェニル)ーピロリジンー1ーカルボン酸 <math>t-ブチルエステル1.51gのベンゼン溶液25m1に亜鉛粉末342mgとクロロぎ酸ベンジル650mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液をセライト濾過し、濾液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水溶液で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた粗生成物を4規定塩酸-1,4ジオキサン溶液20m1に溶解し、反応液を室温で3時間撹拌した。反応液を減圧留去後、得られた粗生成物をクロロホルム30m1に溶解し氷冷下ピリジン2m1と無水トリフルオロ酢酸0.5m1を加え、反応液を室温で2時間撹拌した。反応液に1規定塩酸を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた粗生成物のメタノール100m1溶液に触媒として10%パラジウムー炭素50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒をセライトにて濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~1/3)により精製し、表題化合物1.1gを白色固体として得た。

(工程5)

ロリジン-1-イル)-2,2,2-トリフルオローエタノン588mgをトリフルオロ

酢酸 2m1 に溶解し、硝酸カリウム 153mg を加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。 反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加し中和した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 1/ 1) により精製し、表題化合物 521mg を黄色固体として得た。 (工程 6)

1-(2-(5-r)-2-(4-xy)-2)-4-2-(4-xy)-2 エニル) -4-2 トローフェニル) -2 フェニル) -2 フェニル) -2 フェニル) -2 フェニル) -2 フェニル) -2 フェニック -2 フェニル) -2 フェニル) -2 フェニル) -2 フェニック -2 フェーション -2 フェーン -2 フェーン -2 フェーン -2 フェーン -2 フェーン -2 フェーン -2

(工程7)

5-(4-xy) カーフェノキシ) -2-y リジン -2-xy カー -2-xy カー

2, 2, 2ートリフルオロー1ー(2ー(6ー(4ーメタンスルホニルーフェノキシ)ー 2ーピリジンー2ーイルー3 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン375 mgをメタノール16 mlと水3 mlの混合溶液に溶解し、炭酸カリウム500 mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え希釈した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール/アンモニア水=10/1/0.1)により精製し、表題化合物270 mgを淡黄色固体として得た。(工程8)

1-(2-(6-(4-xyy) - 2-xy + 2) - 2-yy - 2-xy + 2) - 2-yy - 2-xy - 2-xy - 3 + -ベンズイミダゾール-5-xy - 2-xy - 2-xy

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 60-2. 40 (7H, m), 3. 05 and 3. 0 8 (total3H, eachs), 3. 52-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 37 (1H, m), 7. 08-7. 69 (5H, m), 7. 83-7. 97 (3H, m), 8. 32-8. 40 (1H, m), 8. 61-8. 70 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 477 [M+H] $^+$

実施例188

実施例187(工程7)で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピ

リジンー2ーイルー6ーピロリジンー2ーイルー1 Hーベンズイミダゾール230 m g を 光学分活用カラム(CHIRALPAK AD $2 \text{ cm} \phi \times 25 \text{ cmL}$ (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2ープロパノール/ジエチルアミン 20/80/0.1、流速:10ml/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:19.0min)を100mg、エナンチオマーB(保持時間:99.1min)を99.1mgそれぞれ黄色油状物質として得た。

実施例189

 $\frac{1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3}{H-ベンズイミダゾールー5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン A}$ 実施例188で得られたエナンチオマーA12mgの塩化メチレン1ml溶液に、無水酢酸3 μ 1を加えた後、反応液を室温で1時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物のキラル体の1つを白色固体として10.3mg得た。 1 H-NMR(CDC13, δ ppm):1.60-2.40(7H, m),3.05and3.08(total3H, eachs),3.52-3.90(2H, m),5.13-5.37(1H, m),7.08-7.69(5H, m),7.83-7.97(3H, m),8.35-8.43(1H, m),8.61-8.70(1H, m) ESI-MS(m/e):477[M+H] + 比旋光度: $[\alpha]^{24}$ p(c=0.100, エタノール) -46.9度

実施例190

実施例191

2, 2, 2-トリフルオロー1- (2-(6-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-4ルー3 H-ベンゾイミダゾールー5-4ル)-ピロリジン-1-4ル)-4タノン

4-フルオロフェノールを用いて、実施例187(工程2)~(工程6)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 96-2. 21 (3 H, m) , 2. 31-2. 43 (1 H, m) , 3. 77-4. 08 (2 H, m) , 5. 47-5. 70 (1 H, m) , 6. 88-6. 91 (1 H, m) , 7. 00-7. 08 (4 H, m) , 7. 26-7. 50 (2 H, m) , 7. 82-7. 85 (1 H, m) , 8. 31-8. 35 (1 H, m) , 8. 57-8. 61 (1 H, m)
ESI-MS (m/e) : 471 [M+H] $^{+}$

実施例192

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - 7\nu + 1 - 7 + 2) - 2 - 4\nu - 3H - 4\nu)}{\sqrt{12}}$

4-フルオロフェノールを用いて、実施例187(工程2)~(工程8)と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体 として得た。

 1 HNM (CDC13) δ : 1. 8 3 - 2. 0 3 (6 H, m) , 2. 3 2 - 2. 4 1 (1 H, m) , 3. 5 8 - 3. 8 6 (2 H, m) , 5. 2 6 - 5. 5 7 (1 H, m) , 6. 9 6 - 7. 0 6 (5 H, m) , 7. 2 4 - 7. 3 5 (2 H, m) , 7. 8 0 - 7. 8 8 (1 H, m) , 8. 3 0 - 8. 3 7 (1 H, m) , 8. 5 6 - 8. 6 2 (1 H, m) ESI - MS (m/e) : 4 1 7 [M+H] $^+$

実施例193

実施例194

実施例195

3-フェニループロピオン酸を用いて、実施例193と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC $_{13}$) δ : 1. 82-3. 03 (8 H, m), 3. 48-3. 93 (2 H, m), 5. 13-5. 99 (1 H, m), 6. 82-7. 60 (1 2 H, m), 7. 80-7. 08 (1 H, m), 8. 09-8. 39 (1 H, m), 8. 56-8. 66

(1 H, m)ESI-MS (m/e): 507 [M+H] +

実施例196

実施例193で得られた5ー(4ーフルオローフェノキシ)ー2ーピリジンー2ーイルー6ーピロリジンー2ーイルー1 Hーベンズイミダゾール20mgのクロロホルム1ml溶液に、1-t-ブトキシカルボニルーDープロリン13.8mg、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物12.3mg及び1ー(3-ジメチルアミノプロピル)ー3-エチルカルボジイミド塩酸塩15.4mgを順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去後、得られた残渣を4規定塩酸一酢酸エチル溶液1mlに溶解し、反応液を室温にて1時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を薄層クロマトグラフィー(NH TLCプレート(FUJI SILYSIA CHEMICAL社製)、クロロホルム/メタノール=30/1)にて精製し、表題化合物を油状物質として20.8mg得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 0. 8 2 - 4. 0 0 (1 3 H, m) , 5. 2 3 - 5. 6 1 (1 H, m) , 6. 8 2 - 7. 5 9 (7 H, m) , 7. 7 8 - 7. 8 8 (1 H, m) , 8 . 3 2 - 8 . 3 9 (1 H, m) , 8 . 5 7 - 8 . 6 4 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 4 7 2 [M+H] $^{+}$

実施例197

1-t-ブトキシカルボニルーL-プロリンを用いて、実施例196と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 0. 8 2 - 4. 0 0 (1 3 H, m) , 5. 2 3 - 5. 6 1 (1 H, m) , 6. 8 2 - 7. 5 9 (7 H, m) , 7. 7 8 - 7. 8 8 (1 H, m) , 8. 3 0 - 8. 3 9 (1 H, m) , 8. 5 7 - 8. 6 4 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 4 7 2 [M+H] $^+$

実施例198

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 81-2. 57 (10H, m), 2. 76-3. 96 (4H, m), 5. 41-5. 62 (1H, m), 6. 94-7. 37 (7H, m), 7. 81-7. 89 (1H, m), 8. 33-8. 38 (1H, m), 8. 59-8. 68 (1H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 460 [M+H]^{+}$

実施例199

1-(2-(6-(4-フルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベン ズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-プロパン-1-オン プロピナン酔な用いて、実体例102と同様の方法、これに推じた方法アはこれらと党法

プロピオン酸を用いて、実施例193と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

```
^{1} HNMR (CDC1<sub>3</sub>) \delta : 0. 95-1. 24 (3 H, m) , 1. 70-2. 60 (6 H, m) , 3. 52-3. 94 (2 H, m) , 5. 24-5. 62 (1 H, m) , 6. 75-7. 66 (7 H, m) , 7. 77-7. 92 (1 H, m) , 8. 27-8. 44 (1 H, m) , 8. 52-8. 68 (1 H, m) , 10. 66-11. 08 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 431 [M+H] ^{+}
```

実施例200

n-酪酸を用いて、実施例193と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

```
^{1} HNMR (CDC13) \delta : 0. 70-1. 07 (3 H, m) , 1. 40-2. 44 (8 H, m) , 3. 53-3. 91 (2 H, m) , 5. 25-5. 60 (1 H, m) , 6. 72-7. 66 (7 H, m) , 7. 80-7. 93 (1 H, m) , 8. 30-8. 44 (1 H, m) , 8. 53-8. 68 (1 H, m) , 10. 68-11. 18 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 445 [M+H] ^{+}
```

実施例201

3-ヒドロキシプロピオン酸を用いて、実施例193と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC1 $_3$) δ : 1. 4 3-2 . 7 3 (6 H, m) , 3. 2 4 -4 . 2 7 (5 H, m) , 5. 2 4 -5 . 6 0 (1 H, m) , 6. 7 5 -7 . 6 0 (7 H, m) , 7 .

76-7.88 (1H, m), 8.27-8.40 (1H, m), 8.53-8.66 (1H, m), 10.44-11.01 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 447 [M+H] +

実施例202

実施例203

 $\frac{5-(4-7 \nu + 1 - 2 - 2 + 2) - 6 - (1-2 \nu + 2 \nu + 2$

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 08 (3 H, m) , 2. 28-2. 42 (1 H, m) , 2. 81 and 2. 84 (total 3 H, eachs) , 3. 47-3. 74 (2 H, m) , 5. 17-5. 37 (1 H, m) , 6. 79-7. 93 (8 H, m) , 8. 30-8. 37 (1 H, m) , 8. 57-8. 61 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 453 [M+H] $^+$

実施例204

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 98-2. 15 (3H, m), 2. 34-2. 42 (1H, m), 3. 68-3. 78 (1H, m), 3. 90-4. 07 (1H, m), 5. 63 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 43 (1H, brs), 6. 87-7. 55 (7H, m), 7. 79-7. 84 (1H, m), 8. 15-8. 34 (3H, m), 8. 55-8. 58 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 453 [M+H] +

実施例 2 0 5

 $\frac{2-(2-(6-(4-7) + 2-2) - 2-2 + 2) - 2-2 + 2}{2-2 + 2}$ ズイミダゾールー5ーイル) ーピロリジンー1-4ル) ーアセトアミド

実施例193で得られた5- (4-7)ルオローフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾール20mgのアセトニトリル1ml溶液に、炭酸カリウム11.4mg、及びヨードアセトアミド11.1mgを順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製し、得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物7.1mgを白色個体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 60-2. 04 (3 H, m) , 2. 20-2. 13 (1 H, m) , 2. 80-2. 85 (1 H, m) , 3. 37-3. 44 (2 H, m) , 3. 96-4. 03 (1 H, m) , 5. 41-5. 52 (1 H, m) , 6. 90-7. 34 (5 H, m) , 7. 36-7. 39 (1 H, m) , 7. 65 and 8. 00 (total 1 H, eachs) , 7. 83-7. 87 (1 H, m) , 8. 36-8. 39 (1 H, m) , 8. 59-8. 64 (1 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 432 [M+H]^{+}$

実施例206

実施例 193 で得られた 5-(4-7)ルオローフェノキシ)-2-2リジン-2-4ルー 6-2ロリジン-2-4ルー 1H-4ンズイミダゾール 20mgのベンゼン 1m1溶液に

、亜鉛粉末5. 2 m g 及びクロロぎ酸エチル6 μ 1 を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(K i e s e l g e l TM 6 0 F 2 5 4 、A r t 5 7 4 4 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=1 0 / 1)にて精製し、表題化合物を白色固体として1 0.1 m g 得た。 1 H N M R (C D C l 3) δ : 1. 2 3 - 1. 3 1 (3 H, m), 1. 8 0 - 2. 0 0 (3 H, m), 2. 2 0 - 2. 3 9 (1 H, m), 3. 5 0 - 3. 7 9 (2 H, m), 3. 9 1 - 4. 1 7 (2 H, m), 5. 1 7 - 5. 3 8 (1 H, m), 6. 8 1 - 7. 6 3 (7 H, m), 7. 7 7 - 7. 8 5 (1 H, m), 8. 2 8 - 8. 3 9 (1 H, m), 8. 5 - 8. 6 3 (1 H, m)

実施例207

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 83-2. 09 (3 H, m), 2. 22-2. 40 (1 H, m), 3. 07 (3 H, s), 3. 56-3. 82 (2 H, m), 4. 35 and 4. 62 (total 2 H, each brs), 5. 01-5. 20 (1 H, m), 7. 08-7. 95 (8 H, m), 8. 34-8. 40 (1 H, m), 8. 62-8. 64 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H] +

実施例208

2-(6-(4-xy)-2-xy)-2-2-2-2-2-3 H-ベンズイミダゾール-5-1 ーピロリジン-1-3 ルボキサミド (エナンチオマーA 及びエナンチオマーB)

実施例 207で得られたラセミ体の2-(6-(4-xy)スルホニルーフェノキシ) ー 2-y ジンー2-x ルース 2-x リジンー2-x カーベンズイミダゾールー3 Hーベンズイミダゾールー3 Hーベンズイミダゾールー3 Hーベンズイミダゾールー3 Hーベンズイミダゾールー3 Hーベンズイミダゾールー4 C H I R A L P A K A D 2 c m 4 × 2 5 c m L (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール 20/80、流速:10 m l/m i n) にて光学分割し、エナンチオマーA (保持時間:17.9 m i n) を 4.4 m g 3 、 4 m g 3 、 4 m g 3 、 4 m g 4 、 4 m g 4 、 4 m g 4 、 4 m g 4 、 4 m g 4 の 4 の 4 に 4 m g 4 の

(エナンチオマーA)

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 83-2. 09 (3 H, m) , 2. 22-2. 40 (1 H, m) , 3. 07 (3 H, s) , 3. 56-3. 82 (2 H, m) , 4. 35 and 4. 62 (total 2 H, each brs) , 5. 01-5. 20 (1 H, m) , 7. 08-7. 95 (8 H, m) , 8. 34-8. 40 (1 H, m) , 8. 62-8. 64 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H] +

比旋光度: $\begin{bmatrix} \alpha \end{bmatrix}^{2} {}^4$ D (c=0.100, エタノール) -27.4度 (エナンチオマーB)

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 83-2. 09 (3 H, m), 2. 22-2. 40 (1 H, m), 3. 07 (3 H, s), 3. 56-3. 82 (2 H, m), 4. 35 and 4. 62 (total 2 H, each brs), 5. 01-5. 20 (1 H, m), 7. 08-7. 95 (8 H, m), 8. 34-8. 40 (1 H, m), 8. 62-8. 64 (1 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 447 [M+H]^{+}$

比旋光度: $[\alpha]^{24}$ D (c=0.100, エタノール) +28.4度

実施例209

実施例 193 で得られた 5-(4-7)ルオローフェノキシ) -2-2 ピリジンー 2-4 ルー 6-2 ピロリジンー 2-4 ルー 1 Hーベンズイミダゾール 31.2 m g の塩化メチレン 1 m 1 溶液に、ジメチルアミノピリジン 2 m g 、及びイソシアン酸トリメチルシリル 59 μ 1 を順次加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリルー 0.1 %トリフルオロ酢酸)にて精製し、表題化合物 17.9 m g を白色固体として得た

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 88-2. 08 (3 H, m) , 2. 32-2. 48 (1 H, m) , 3. 62-3. 87 (2 H, m) , 4. 34 and 4. 71 (total 2 H, each brs) , 5. 15-5. 30 (1 H, m) , 6. 91-7. 73 (7 H, m) , 7. 81-7. 87 (1 H, m) , 8. 31-8. 37 (1 H, m) , 8. 59-8. 61 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 417 [M+H] +

実施例210

(エナンチオマーA)

 1 H-NMR (CDC13, δ ppm) : 1. 88-2. 08 (3 H, m), 2. 32-2. 48 (1 H, m), 3. 62-3. 87 (2 H, m), 4. 34 and 4. 71 (t ot a 1 2 H, e a c h b r s), 5. 15-5. 30 (1 H, m), 6. 91-7. 73 (7 H, m), 7. 81-7. 87 (1 H, m), 8. 31-8. 37 (1 H, m), 8. 59-8. 61 (1 H, m)

[M+H] += 4 1 8

(エナンチオマーB)

 1 H-NMR (CDC13, δ ppm) : 1. 88-2. 08 (3H, m), 2. 32-2. 48 (1H, m), 3. 62-3. 87 (2H, m), 4. 34 and 4. 71 (t ot a 1 2H, e a c h b r s), 5. 15-5. 30 (1H, m), 6. 91-7. 73 (7H, m), 7. 81-7. 87 (1H, m), 8. 31-8. 37 (1H, m), 8. 59-8. 61 (1H, m)

ページ: 156/

[M+H] += 4 1 8

実施例 2 1 1

4-ビドロキシーN, N-ジメチルーベンズアミドを用いて、実施例187(工程2)~(工程7)、及び実施例207と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 85-2. 07 (3 H, m) , 2. 28-2. 43 (1 H, m) , 3. 00-3. 18 (6 H, m) , 3. 60-3. 80 (2 H, m) , 5. 10-5. 23 (1 H, m) , 7. 01-7. 76 (7 H, m) , 7. 83-7. 88 (

1 H, m), 8. 33-8. 3 9 (1 H, m), 8. 63-8. 64 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 471 [M+H] +

実施例212

(エナンチオマーA)

 1 HNMR (CDC 1 3) δ : 1 . 8 5 - 2 . 0 7 (3 H, m) , 2 . 2 8 - 2 . 4 3 (1 H, m) , 3 . 0 0 $^{-3}$. 1 8 (6 H, m) , 3 . 6 0 $^{-3}$. 8 9 (2 H, m) , 5 . 1 0 $^{-5}$. 2 3 (1 H, m) , 7 . 0 1 $^{-7}$. 7 6 (7 H, m) , 7 . 8 3 $^{-7}$. 8 8 (1 H, m) , 8 . 3 3 $^{-8}$. 3 9 (1 H, m) , 8 . 6 3 $^{-8}$. 6 4 (1 H, m) ESI $^{-1}$ HS (m $^{\prime}$ e) : 4 7 1 [1 H+H] $^{+}$ (1 $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{+}$ $^{-1}$ $^$

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 85-2. 07 (3 H, m) , 2. 28-2. 43 (1 H, m) , 3. 00-3. 18 (6 H, m) , 3. 60-3. 80 (2 H, m) , 5. 10-5. 23 (1 H, m) , 7. 01-7. 76 (7 H, m) , 7. 83-7. 88 (1 H, m) , 8. 33-8. 39 (1 H, m) , 8. 63-8. 64 (1 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 471 [M+H]^{+}$

実施例 2 1 3

2-(6-(4-7) + 7) - 2-2 + 7 2-2

イソシアン酸エチルを用いて、実施例209と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 H-NMR (CDC13, δ p pm) : 0. 94-1. 07 (3 H, m) , 1. 80-2. 03 (3 H, m) , 2. 25-2. 41 (1 H, m) , 3. 10-3. 26 (2 H, m) , 3. 57-3. 74 (2 H, m) , 4. 02-4. 14 (1 H, m) , 5. 07-5. 23 (1 H, m) , 6. 85-7. 66 (7 H, m) , 7. 78-7. 85 (1 H, m) , 8. 30-8. 38 (1 H, m) , 8. 54-8. 63 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 446 [M+H] $^+$

実施例 2 1 4

 $\frac{1-(2-(6-(4-7) + 2-2) - 2-2 + 2) - 2-2 + 2-$

ピラジン-2-カルボキサアルデヒドを用いて、実施例187 (工程6)~ (工程8)と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 86-2. 08 (7H, m) , 3. 37-3. 90 (2H, m) , 5. 27-5. 55 (1H, m) , 6. 76-7. 64 (6H, m) , 8. 32-8. 62 (2H, m) , 9. 53-9. 56 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 418 [M+H] $^+$

実施例 2 1 5

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - 7\nu + 1 - 7\nu + 2 - 7\nu + 2 - 7\nu + 2 - 7\nu + 2 - 7\nu + 3 + 7\nu + 3$

チアゾールー2ーカルボキサアルデヒドを用いて、実施例187 (工程6) ~ (工程8) と同様な方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 60-2. 23 (6H, m) , 2. 24-2. 43 (1H, m) , 3. 50-3. 88 (2H, m) , 5. 28-5. 57 (1H, m) , 6. 64-7. 62 (7H, m) , 7. 89-7. 94 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 423 [M+H] $^+$

実施例 2 1 6

D, L-プロリノールを用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 64-1. 92 (3 H, m), 1. 97-2. 06 (1 H, m), 3. 00-3. 12 (1 H, m), 3. 04 (3 H, s), 3. 38-3. 46 (1 H, m), 3. 53-3. 64 (2 H, m), 3. 84 (1 H, brs), 6. 98 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 10 and 7. 22 (total 1 H, eachs), 7. 33-7. 40 (1 H, m), 7. 50-7. 57 (1 H, m), 7. 80 -7. 90 (3 H, m) 8. 34-8. 41 (1 H, m), 8. 62-8. 63 (1 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 465 [M+H]^{+}$

実施例 2 1 7

D, L-プロリン メチルエステル塩酸塩を用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 83-2. 03 (3 H, m), 2. 20-2. 28 (1 H, m), 3. 05 (3 H, s), 3. 20-3. 86 (2 H, m), 3. 54 (3 H, s), 4. 28-4. 53 (1 H, m), 6. 91-7. 37 (3 H, m), 7. 32 -7. 38 (2 H, m) 7. 81-7. 87 (3 H, m), 8. 30-8. 39 (1 H, m), 8. 61-8. 62 (1 H, m)

 $ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]^{+}$

実施例218

 $1 - (6 - (4 - \cancel{1} + \cancel{2} +$

実施例 2 1 9

DLープロリン アミド塩酸塩を用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、白色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 91-2. 03 (3H, m), 2. 26-2. 50 (1H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3H, each s), 3. 18-3.

28 (1 H, m), 3.63-3.91 (1 H, m), 4.13-4.29 (1 H, m)

, 6. 04-6. 33 (1H, m), 6. 86-7. 28 (4H, m), 7. 37-7.

41 (1 H, m), 7.48-7.54 (1 H, m), 7.80-7.92 (3 H, m)

, 8. 34-8. 38 (1 H, m), 8. 48-8. 63 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H] +

実施例 2 2 0

 $\frac{1-(2-(6-(4-7) + 2) - 2-2 + 2) - 2-2 + 2}{\sqrt{12}}$ $\frac{1-(2-(6-(4-7) + 2) - 2) - 2-2 + 2}{\sqrt{12}}$

(工程1)

2-(2-フルオロ-5-ニトローフェニル)ーピリジンの合成

3-プロモー4-プルオローニトロベンゼン2. 1 gと2-トリメチルスズーピリジン2. 3 gの1, 4-ジオキサン20 m 1溶液にテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム0. 55 gを加え、反応液を一終夜加熱還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウム乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=7/1)により精製し、表題化合物1. 6 gを黄色固体として得た。

(工程2)

(工程3)

2-(2-(4-7) + 2) - 5-2 + 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(2-(4-7) + 2) - 2 - 2-(4-7) + 2

粗生成物を得た。得られた粗生成物をテトラヒドロフラン10m1に溶解し、二炭酸ジー t-ブチル1.5gを加え、反応液を60度で一終夜撹拌した。冷却後反応液を減圧留去 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)により精製し、表題化合物880mgを白色固体として得た。 (工程4)

1-(2-(5-r))-2-(4-r) (4-r) (4-r) (4-r) (1-r) (2-r) (5-r) (4-r) (4-r) (1-r) (1-r)

(工程5)

1-(2-(5-r)) - 2-(4-フルオローフェノキシ) - 4-ニトローフェニル) - ピペリジン-1-イル) - エタンの合成

1-(2-(5-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(2-(4-r)-2-(4-r)-1)-r 1-(2-(5-r)-2-(2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(2-(4-r)-2-(4-r)-2-(2-(4-r)-2-(4-r)-2-(2-(4-r)-2-(4-r)-2-(2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-2-(4-r)-4-(4-r)-2-(

(工程 6)

1-(2-(6-(4-7) + 7) - 7) - 7 (2-ピリジン-2-7) ーペンズイミダゾール-5-7ル)ーピペリジン-1-7ル)エタノンの製造

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 60-1. 85 (3 H, m), 1. 92-2. 09 (5 H, m), 2. 22-2. 30 (1 H, m), 3. 50-3. 78 (2 H, m), 5. 35-5. 38 (1 H, m), 6. 94-7. 08 (5 H, m), 7. 32-7. 38 (2 H, m), 7. 84-7. 89 (1 H, m), 8. 35-8. 38 (1 H, m), 8. 62-8. 67 (1 H, m)

ESI-MS (m/e): 431 [M+H] +

実施例221

(工程1) (3-フルオロー4-ヒドロキシーフェニル) ーカルバミン酸 tertーブチルエステ

ページ: 160/

ルの合成

3-フルオロー4-ビドロキシニトロベンゼン6.15g、及び二炭酸ジーtert-ブチル930mgのメタノール100ml溶液に、10%パラジウムー炭素触媒600mgを加え、反応液を水素雰囲気下、一終夜撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣を酢酸エチルーヘキサン混合溶媒で濾取することにより、表題化合物9.00gを得た。

(工程2)

(3-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -フェニル) -カルバミン酸 tert-ブチルエステルの合成

(工程1)で得られた(3-フルオロー4-ヒドロキシーフェニル)ーカルバミン酸 t e r t ーブチルエステル 4 . 7 4 g の N ーメチルピロリジノン 5 0 m 1 溶液に、5 ークロー 2 ーメタンスルホニルーピリジン 4 . 0 0 g、及び炭酸セシウム 8 . 8 0 g を加え、反応液を 1 0 0 度にて 2 時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 1 / 1)にて精製し、表題化合物 6 . 5 6 g を得た。

(工程3)

5-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミンの合成

(工程2)で得られた(3-7ルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-フェニル)-カルバミン酸 tert-ブチルエステル3.38gのトリフルオロ酢酸35m1溶液に、硝酸カリウム0.98gを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、表題化合物1.43gを得た。

(工程4)

5-(2-シアノーフェノキシ)-4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミンの合成

(工程3)で得られた5ーフルオロー4ー(6ーメタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ー2ーニトローフェニルアミン150mgのNーメチルピロリジノン2m1溶液に、2ーヒドロキシーベンゾニトリル60mg、及び炭酸カリウム70mgを加え、反応液を90度にて5時間撹拌した。反応液に水を加えた後、沈殿物を濾取することにより、表題化合物202mgを得た。

(工程5)

4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1、2-ジアミンの合成

(工程 6)

5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールの製造

5744 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合 物15mgを褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 94 (1H, d, J=7. 8 Hz), 7. 22 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 41-7. 47 (1 H, m), 7 . 47 (1H, t, J = 7. 8Hz), 7. 53 (1H, dd, J = 7. 8, 2. 3Hz), 7. 56-7. 61 (1 H, m), 7. 66 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 7 2 (1 H, s), 7. 78 (1 H, s), 8. 04 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 8. 26 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 8.35 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 8.80(1 H, d, J = 4.7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 484 [M+H]

実施例222

<u>5-(2-シアノーフェ</u>ノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニ ルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

実施例221工程5で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-メタンスル ホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン72mgのジメチル ホルムアミド2m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸21mg、ヒドロキシベンゾトリ アゾール52mg、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミ ド・一塩酸塩52mgを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、酢酸エチル にて希釈し、飽和重曹水、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をN-メチルピロリジノン1m1に溶解し、三トリ フルオロメタンスルホン酸イッテルビウム20mgを加え、反応液を160度にて2時間 撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムク ロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1)、及び分取用薄層 クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社 製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物19mgを褐色固 体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 20 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J=7. 6 Hz), 7. 21 (1H, t, J=7. 6 Hz), 7. 43 (1H, dd, J=8. 6. 2. 3 Hz), 7. 5 8 (1 H, t, J = 7. 6 Hz), 7. 6 6 (1 H, d, J = 7. $6 \, \mathrm{Hz}$), 7. $6 \, 7 - 7$. 90 (2 H, m), 8. 03 (1 H, d, J = 8. $6 \, \mathrm{Hz}$), 8. 2.5 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 8. 7.4 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 8.81 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 9.53 (1 H, s)ESI-MS (m/e) : 485 [M+H]

実施例 2 2 3

<u>5-(2-カルバモイル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンス</u> ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール

実施例221で得られた5-(2-シアノーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6 (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾールを 用いて、実施例50と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 85-6. 91 (1H, m) , 7. 17 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7. 40-7. 45 (2H, m), 7. 53 (1 H, dd, J=7.8, 4.3 Hz), 7.55-7.78(1 H, m), 7.88(1 H, dd, J=7.8, 2.3 Hz), 7.99 (1 H, d, J=8.6 Hz), 8. 02 (1 H, t d, J = 7. 8, 2. 3 H z), 8. 27 (1 H, d, J = 2. 3 H z), 8. 34 (1 H, d, J = 7. 8 H z), 8. 78 (1 H, d, J = 4. 3 H z) ESI-MS (m/e) : 502 [M+H]

実施例224

 $5 - (2 - \pi \nu) + (6 - \pi \nu)$

実施例 2 2 2 で得られた 5-(2-シアノ-フェノキシ) -2-ピラジン-2-イル-6 - (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾールを用いて、実施例 <math>5 0 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 2 2 (3 H, s), 6. 8 7 – 6. 9 1 (1 H, m), 7. 1 5 – 7. 2 2 (1 H, m), 7. 4 1 – 7. 4 6 (2 H, m), 7. 5 1 – 7. 8 5 (2 H, m), 7. 8 7 (1 H, dd, J=7. 8, 2. 3 Hz), 7. 9 9 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 2 5 – 8. 2 8 (1 H, m), 8. 7 3 – 8. 7 5 (1 H, m), 8. 8 0 – 8. 8 2 (1 H, m), 9. 5 1 – 9. 5 4 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 5 0 3 [M+H]

実施例 2 2 5

実施例 $2\ 2\ 1$ (工程 3) で得られた 5- フルオロー 4- (6- メタンスルホニルーピリジン-3- イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び 2- フルオロフェノールを用いて、実施例 $2\ 2\ 1$ (工程 4) ~ (工程 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

実施例 2 2 6

実施例 2 2 5 で得られた 4 - (2 - 7 ν + 2 - 1 + 2 - 3 - 4 - - 4

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 3. 21 (3 H, s), 7. 02-7. 08 (1 H, m), 7. 09-7. 17 (3 H, m), 7. 11 (1/2 H, s), 7. 34 (1/2 H, dd, J=8.6, 2. 7 Hz), 7. 36 (1/2 H, dd, J=8.6, 2. 7 Hz), 7. 42 (1/2 H, s), 7. 43 (1/2 H, s), 7. 74 (1/2 H, s), 8. 01 (1/2 H, d, J=8.6 Hz), 8. 02 (1/2 H, d, J=8.6 Hz), 8. 46 (1 H, d, J=2.7 Hz), 8. 58 (1/2 H, dd, J=2.7, 1.6 Hz), 8. 67 (1/2 H, d, J=2.7 Hz), 8. 68 (1/2 H, d, J=2.7 Hz), 9. 59 (1/2 H, d, J=1.6 Hz), 9. 62 (1/2 H, d, J=1.6 Hz), 10 .47 (1/2 H, brs), 10. 61 (1/2 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例 2 2 7

5-(2-7)ルオローフェノキシ) -2-(1H-2)ブールー3ーイル) -6-(6-2)メタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -1H-2ベンズイミダゾール 実施例 225で得られた 4-(2-7)ルオローフェノキシ) -5-(6-2)メタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -4 ベンゼンー1,2-3 アミン 15 mgのジメチルホルムアミド 0.5 m 1 溶液に、1H-2 デールー3ーカルボキサアルデヒド 3.9 mgを加え、反応液を 90 度にて 30 分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(1 if 1 i

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 20 (3 H, s), 6. 94-6. 99 (1 H, m), 7. 01-7. 15 (4 H, m), 7. 25-7. 65 (2 H, m), 7. 31 (1 H, d, J=8. 9, 2. 7 Hz), 7. 66 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 98 (1 H, d, J=8. 9 Hz), 8. 40 (1 H, d, J=2. 7 Hz) ESI-MS (m/e) : 466 [M+H]

実施例 2 2 8

 $\frac{5-(2-7\nu + 2-7\nu + 2$

実施例225で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-メタンスルホニ ルーピリジン-3ーイルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン15mgのジメチルホル ムアミドO. 5ml溶液に、1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸4.3mg 、ヒドロキシベンゾトリアゾール 6.0mg、及び1-(3-ジメチルアミノプロピル) - 3 - エチルカルボジイミド・一塩酸塩 8. 5 m g を加え、反応液を室温にて一終夜撹拌 した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。溶媒を減圧留去し、得られた残渣にpートルエンスルホン酸3mgを加え、反応液を 120度にて2時間撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫 酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(K ieselgelTM60F254、Art5744 (メルク社製)、クロロホルム/メ タノール=15/1)にて精製し、表題化合物10mgを白色固体として得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ: 3. 19 (3H, s), 3. 97 (3H, s), 6. 94 -7.00(1 H, m), 6.99(1/2 H, brs), 7.00-7.14(4 H, m), 7. 27-7. 33 (1 H, m), 7. 30 (1/2 H, brs), 7. 40 (1 /2H, brs), 7. 46 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 65 (1/2H, br s), 7. 98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8. 42 (1H, d, J = 2.7 Hz)

実施例229

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

(工程1)

4-(2-)クロロフェノキシ)-5-(6-)メタンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

実施例221 (工程3) で得られた5-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2-クロロフェノールを用いて、実施例221 (工程4)~(工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

(工程2)

 $5-(2-\rho$ ロローフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1 H-ベンズイミダゾールの製造

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 3. 17 (3 H, s), 6. 92 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 7. 07 (1 H, t, J=8. 0 Hz), 7. 22 (1 H, t, J=8. 0 Hz), 7. 26-7. 66 (4 H, m), 7. 66-7. 80 (1 H, brs), 7. 90 -8. 08 (2 H, m), 8. 29 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 31 (1 H, d, J=2. 4 Hz), 8. 72 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例 2 3 0

実施例 2 2 9 (工程 1) で得られた 4-(2-クロローフェノキシ) -5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン 3 8 m g の N-メチルピロリジノン 0.5m1 溶液に、メチル ピラジン-2-イミデート

(Pyrazine-2-carboximidic acid methyl ester) $15 \, \text{mg}$ 及びメタンスルホン酸 $0.065 \, \text{ml}$ を加え、反応液を $120 \, \text{g}$ にて $20 \, \text{g}$ 間撹拌した。反応液を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 $49 \, \text{mg}$ を黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 20 (3 H, s), 6. 97 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 11 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 26 (1 H, t, J=7. 8 Hz), 7. 42 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 7. 48 (1 H, d d, J=8. 6, 2. 3 Hz), 7. 60-7. 82 (2 H, m), 8. 02 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 35 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 71 (1 H, s), 8. 77 (1 H, s), 9. 48 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例 2 3 1

実施例221 (工程3) で得られた5-フルオロ-4- (6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び2-トリフルオロメチルフェノールを用いて、実施例221 (工程4) 乃至 (工程6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 17 (3 H, s), 6. 93-6. 98 (1 H, m), 7. 21 (1 H, t, J=7. 4 Hz), 7. 40-7. 81 (6 H, m), 7. 97 -8. 05 (2 H, m), 8. 24-8. 39 (2 H, m), 8. 73-8. 87 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

実施例 2 3 2

ESI-MS (m/e) : 528 [M+H]

実施例 2 3 3

実施例 2 3 4

5-(4-h) フルオロメチルーフェノキシ) $-2-l^2$ リジンー $2-l^2$ フンスルホニルーピリジンー $3-l^2$ スルホニルーピリジンー $3-l^2$ 大きが -1 オーベンズイミダゾール 実施例 2 2 1 (工程 3) で得られた $5-l^2$ フルオロー $4-l^2$ ($6-l^2$ タンスルホニルーピリジンー $3-l^2$ ルオキシ) $-2-l^2$ トローフェニルアミン、及び $4-l^2$ リフルオロメチルフェノールを用いて、実施例 2 2 1 (工程 4) 乃至(工程 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR (CD 3 OD) 3: 3: 20 (3 H, s), 6: 98 (2 H, d, 1 = 8: 66 Hz), 7: 46 -7: 77 (4 H, 18 H, 19 H, 19

実施例 2 3 5

 $2 \, \mathrm{Hz}$), 6. 87 (1 H, d, J=7. 4 Hz), 7. 18 (1 H, t, J=7. 4 Hz), 7. 40-7. 46 (2 H, m), 7. 50-7. 59 (3 H, m), 7. 59-7. 82 (1 H, m), 7. 98-8. 04 (2 H, m), 8. 27-8. 35 (2 H, m), 8. 76 (1 H, brs) ESI-MS (m/e):509 [M+H]

実施例236

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 21 (3 H, s), 7. 11–7. 17 (1 H, m), 7. 22 (1/2 H, s), 7. 29–7. 36 (2 H, m), 7. 29–7. 36 (1/2 H, m), 7. 40–7. 43 (1 H, s), 7. 53 (1/2 H, s), 7. 7 2 (1/2 H, s), 7. 88–7. 93 (1 H, m), 7. 93–7. 96 (1 H, m), 7. 99–8. 03 (1 H, m), 8. 37–8. 41 (2 H, m), 8. 65–8. 67 (1 H, m), 10. 78 (1/2 H, brs), 10. 82 (1/2 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例 2 3 7

実施例238

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 3. 21 (3 H, s), 7. 08 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 09-7. 19 (1 H, m), 7. 19-7. 49 (4 H, m), 7. 71 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 88-7. 96 (1 H, m), 7. 97-8. 03 (1 H, m), 8. 36 (1 H, d, J=2. 7 Hz) ESI-MS (m/e): 467 [M+H]

実施例 2 3 9

実施例 2 3 6 で得られた 4-(2-7)ルオローピリジン-3-4ルオキシ)-5-(6-2)メタンスルホニルーピリジン-3-4ルオキシ)-4ンゼン-1, 2-2アミン、及び 1-2 3 カルボン酸を用いて、実施例 2 2 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 3. 20 (3 H, s), 4. 00 (3 H, s), 7. 00 (1 H, d, J=2.4 Hz), 7. 10-7. 16 (1 H, m), 7. 19 (1/2 H, brs), 7. 26-7. 33 (2 H, m), 7. 35 (1/2 H, brs), 7. 4 8 (1 H, d, J=2.4 Hz), 7. 52 (1/2 H, brs), 7. 67 (1/2 H, brs), 7. 91-7. 94 (1 H, m), 8. 00 (1 H, d, J=8.6 Hz), 8. 37 (1 H, d, J=2.5 Hz), 10. 13 (1 H, brs) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例 2 4 0

5-(2-i)フルオロメトキシーピリジン-3-iイルオキシ)-6-(6-i)タンスルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-2-iピリジン-3-i

一実施例221 (工程3)で得られた5-フルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び参考例2で得られた2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例221 (工程4)乃至(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 2 2 (3 H, s), 7. 19-7. 2 7 (1 H, m), 7. 29-7. 86 (6 H, m), 7. 95-8. 0 7 (3 H, m), 8. 3 3 - 8. 3 5 (1 H, m), 8. 4 5-8. 4 8 (1 H, m), 8. 7 7 (1 H, s). ESI-MS (m/e): 5 2 6 [M+H]

実施例 2 4 1

実施例240で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例230と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

9. 48 (1 H, s) ESI-MS (m/e):527 [M+H]

実施例242

実施例 240 で得られた 4-(2-i)フルオロメトキシーピリジンー3-(1) スープアー 5-(6-x) タンスルホニルーピリジンー3-(1) スープアミン、及び 1-x チルー 1 Hーピラゾールー3-(1) カルボン酸を用いて、実施例 228 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (DMSO-d₆) δ : 3. 22 (3H, s), 4. 00 (3H, s), 6. 88 (1H, d, J=2. 2Hz), 7. 17-7. 82 (6H, m), 7. 90-7. 99 (3H, m), 8. 42-8. 45 (1H, m) ESI-MS (m/e):529 [M+H]

実施例 2 4 3

 $\frac{5 - (2 - \nu r) + \nu r}{3 - 4 \nu r} = \frac{3 - 4 \nu r}{1 +$

(工程1)

4-(6-xy) スルホニルーピリジン-3-x イルオキシ) -2-x トロー5-(1-x) キシーピリジン-3-x イルオキシ) ーフェニルアミンの合成

(工程2)

4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロ-5-(1-オキシーピリジン-3-イルオキシ)-フェニルアミン216 m g のアセトニトリル6 m 1 溶液に、トリメチルシリルニトリル0.90 m 1、及びトリエチルアミン0.90 m 1 を加えた後、反応液を加熱還流下、一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、1,1,1,3,3,3-ヘキサメチルジシラザンを加え、反応液を加熱還流下、1時間撹拌した。反応液をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1)にて精製し、表題化合物 123 m g を得た。

(工程3)

5-(2-シアノピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-メタンスルホニルピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

4-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトロ-5-(2-シアノーピリジン-3-イルオキシ) -7エニルアミンを用いて、実施例 221 (工程 5) 及び (工程 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 22 (3/2 H, s), 3. 23 (3/2 H, s), 7. 18-7. 23 (2 H, m), 7. 40-7. 48 (2 H, m), 7. 50 (1 H, s), 7. 76-7. 78 (1 H, m), 7. 91-7. 95 (1 H, m), 8. 03-8. 06 (1 H, m), 8. 20-8. 23 (1 H, m), 8. 37-8. 44 (2 H, m), 8. 58-8. 67 (1 H, m), 11. 04 (1 H, brs) ESI-MS (m/e) : 485 [M+H]

実施例244

実施例 2 4 5

 1 HNMR (CDC $_{1\,3}$) δ : 3. 2 2 (3 H, s), 7. 1 2 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 17-7. 2 5 (2 H, m), 7. 40-7. 4 8 (2 H, m), 7. 7 1 -7. 7 4 (1 H, m), 7. 7 2 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 00-8. 0 3 (1 H, m), 8. 17-8. 2 1 (1 H, m), 8. 3 8-8. 4 1 (1 H, m) ES I-MS (m/e) : 4 7 4 [M+H]

実施例246

 $5 - (2 - \nu r J - J + \nu) - 2 - \nu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - 4 \nu - 6 - (6 - \mu r J - \mu) - 2 - \mu J = 2 - \mu J =$

(工程1)

3-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-フェニルアミンの合成

実施例 $2\ 2\ 1$ (工程 1)で得られた($3\ -$ フルオロー $4\ -$ ヒドロキシーフェニル)ーカルバミン酸 $1\ +$

(工程2)

5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトロ

ーフェニルアミンの合成

3-7ルオロー4-(6-x9)スルホニルーピリジンー3-4ルオキシ)-7ェニルアミン10.5 gのトリフルオロ酢酸100 m l 溶液に、硝酸カリウム3.8 gを加え、反応液を室温にて l 時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/2)にて精製し、表題化合物6.7 gを得た。(工程3)

 $5-(2-\nu r)-0$ ェノキシ) $-2-\nu r$ リジン -2-1ルー6 $-(6-\nu r)$ スルホニルーピリジン -3-1ルオキシ) -1 Hーベンズイミダゾールの製造 5-1ルオロ $-4-(6-\nu r)$ スルホニルーピリジン -3-1 ルオキシ) $-2-\nu r$ ローフェニルアミン 150 m g の N - メチルピロリジノン 3 m 1 溶液に、 $2-\nu r$ にて 5 時間 撹拌した。反応液に水を加えた後、沈殿物を濾取することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のメタノール 5 m 1 溶液に、展開ラネーニッケル触媒 10 m g、及びヒドラジン・一水和物 0. 12 m 1 を加え、反応液を 1 時間撹拌した。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去し、粗生成物 160 m g を得た。得られた粗生成物 15 m 16 m 16

化合物 8. 9 m g を黄色固体として得た。 1 H N M R (C D 3 O D) δ : 1. 2 7 (3 H, t, J = 7. 4 H z), 3. 3 7 (2 H, q, J = 7. 4 H z), 6. 9 1 (1 H, d, J = 7. 8 H z), 7. 1 9 (1 H, t, J = 7. 8 H z), 7. 4 3 (1 H, d, J = 7. 8 H z), 7. 5 0 - 7. 6 0 (2 H, m), 7. 6 0 - 7. 9 0 (3 H, m), 7. 9 9 - 8. 0 4 (2 H, m), 8. 2 6 (1 H, s), 8. 3 4 (1 H, d, J = 7. 8 H z), 8. 7 7 (1 H, s) E S I - M S (m/e) : 4 9 8 $\lceil M + H \rceil$

実施例 2 4 7

実施例246 (工程3)で得られた4-(2-シアノーフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びメチルピラジン-2-イミデートを用いて、実施例230と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 28 (3H, t, J=7.6Hz), 3. 38 (2H, q, J=7.6Hz), 6. 94 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 21 (1H, t, J=7.6Hz), 7. 45 (1H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 7. 58 (1H, td, J=7.6, 1.8Hz), 7. 66 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 68-7. 90 (2H, m), 8. 03 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 28 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 75 (1H, d, J=2.0Hz), 8. 82 (1H, dd, J=2.0, 1.2Hz), 9. 54 (1H, d, =1.2Hz) ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

EST MS (III/ e) . 499 [M+H]

実施例 2 4 8

実施例246 (工程2) で得られた5-フルオロ-4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-フルオローフェノールを

実施例 2 4 9

実施例248で得られた4-(2-フルオローフェノキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例230と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 22 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 38 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 7. 52 (1 H, dd, J=3. 1, 8. 6 Hz), 7. 00 $-7.\ 80\ (6\,\mathrm{H,\ m})$, 8. 04 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 42 (1 H, d, J=3. 1 Hz), 8. 72 (1 H, s), 8. 79 (1 H, s), 9. 49 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例 2 5 0

実施例 2 5 1

1/2 H, s), 7. 87-7. 92 (1 H, m), 8. 00 (1/2 H, d, J=8. 7 Hz), 8. 01 (1/2 H, d, J=8. 7 Hz), 8. 36-8. 41 (1 H, m

出証特2005-3006951

), 8. 42 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 63-8. 67 (1H, m), 10. 75 (1/2H, brs), 10. 80 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

実施例 2 5 2

5-(2, 3-ジフルオローフェノキシ) -2-ピラジン-2-イル<math>-6-(6-エタン スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール 実施例251で得られた4-(2,3-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンス ルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例222と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常 法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 1 HNMR (CDCl₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H , q, J = 7.4 Hz), 3.39 (1H, q, J = 7.4 Hz), 6.72-6.78 (1 H, m) , 6. 92-7. 05 (2 H, m) , 7. 22 (1/2 H, s) , 7. 33(1/2 H, dd, J=8.8, 2.7 Hz), 7.34 (1/2 H, dd, J=8.82. 7 Hz) 、 7. 45 (1/2 H, s) 、 7. 53 (1/2 H, s) 、 7. 75 (1/2 H, s), 8. 01 (1/2 H, d, J=8.8 Hz), 8. 02 (1/2 H, d, J = 8.8 Hz), 8. 43 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 8. 60 (1/2 H, d d J = 2.5, 1.6 Hz), 8.62 (1/2 H, dd, J = 2.5, 1.6 Hz), 8. 69 (1/2 H, d, J=2.5 Hz) 、8. 70 (1/2 H, d, J=2.5 Hz), 9. 61 (1/2 H, d, J=1. 6 Hz), 9. 63 (1/2 H, d, J=1. 6 Hz), 10.52 (1/2H, brs), 10.62 (1/2H, brs)

実施例 2 5 3

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

5-(2, 3-i)フルオローフェノキシ)-2-(1-i) + ルーパーピラゾールー3 -(1-i) + -(1-

¹ HNMR (CDC1₃) δ:1. 29 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 37 (1 H, q, J=7. 4 Hz), 3. 38 (1 H, q, J=7. 4 Hz), 3. 97 (2 H, s), 3. 98 (1 H, s), 6. 65-6. 75 (1/3 H, m), 6. 87 (1/2 H, brs), 6. 89-7. 01 (3 H, m), 7. 10-7. 19 (1 H, m), 7. 26-7. 38 (1 H, m), 7. 30 (1/2 H, s), 7. 45 (2/3 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 47 (1/3 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 50-7. 53 (1/6 H, m), 7. 62-7. 67 (1/2 H, m), 7. 95-8. 05 (1 H, m), 8. 39 (1/3 H, d, J=2. 5 Hz), 8. 54 (2/3 H, d, J=2. 5 Hz), 10. 00-10. 25 (1 H, m) ESI-MS (m/e):512 [M+H]

実施例 2 5 4

5-(2, 4-i)フルオローフェノキシ) -2-iリジン-2-iルー6-(6-i)フルホニル-iリジン-3-iルオキシ) -1 H-i

実施例246(工程2)で得られた5-フルオロー4ー(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,4-ジフルオローフェノールを用いて、実施例246(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常

法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 37 (1H , q, J = 7.4 Hz), 3.38 (1H, q, J = 7.4 Hz), 6.81-6.95 (2 H. m), 6. 95-7. 05 (1 H, m), 7. 06 (1/2 H, s), 7. 33 (1/2H, s), 7. 32 (1/2H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 7. 34 (1/2H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 7.37-7.41(1H, m), 7.4 0 $(1/2 \,\mathrm{H}, \,\,\mathrm{s})$, 7. 70 $(1/2 \,\mathrm{H}, \,\,\mathrm{s})$, 7. 86-7. 91 $(1 \,\mathrm{H}, \,\,\mathrm{m})$, 8 . 00 (1/2 H, d, J=8.6 Hz), 8. 01 (1/2 H, d, J=8.6 Hz), 8. 34-8. 39 (1 H, m), 8. 46 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 8. 62-8.67 (1H, m), 10.67 (1/2H, brs), 10.76 (1/2H, b

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例 2 5 5

5-(2,4-ジフルオローフェノキシ) <math>-2-ピラジン-2-イル-6-(6-エタン)スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミ<u>ダゾール</u> 実施例254で得られた4-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンス ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジンー 2-カルボン酸を用いて、実施例222と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常 法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 ¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (1H , q, J = 7.4 Hz), 3.39 (1H, q, J = 7.4 Hz), 6.82-6.95 (2 H, m), 6. 98-7. 05 (1 H, m), 7. 08 (1/2 H, s), 7. 34(1/2 H, dd, J=8.6, 2.7 Hz), 7.35 (1/2 H, dd, J=8.6), 2. 7 Hz), 7. 38 (1/2 H, s), 7. 44 (1/2 H, s), 7. 74 (1/2 H, s)/2 H, s), 8. 02 (1/2 H, d, J=8.6 Hz), 8. 03 (1/2 H, d, J = 8.6 Hz), 8.46 (1/2 H, d, J = 2.7 Hz), 8.47 (1/2 H, d, J = 2.7 Hz), 8.58 (1/2 H, dd, J = 2.7, 1.6 Hz), 8.6 0 (1/2 H, dd, J=2.7, 1.6 Hz), 8.67 (1/2 H, d, J=2.7

s), 10.69 (1/2 H, brs)ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例 2 5 6

5-(2, 4-ジフルオローフェノキシ)-2-(1-メチル-1H-ピラゾールー3-イル) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -1H-ベンズイミ ダゾール

Hz), 8. 68 (1/2H, d, J=2. 7Hz), 9. 59 (1/2H, d, J=1. $6 \, \mathrm{Hz}$), 9. $6 \, \mathrm{1}$ (1/2 H, d, J=1. $6 \, \mathrm{Hz}$), 10. $5 \, \mathrm{4}$ (1/2 H, br

実施例254で得られた4-(2,4-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンス ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル -1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例228と同様の方法、これに準じ た方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 28 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (2H , q, J = 7.4 Hz), 3.98 (3H, s), 6.78-6.85 (1H, m), 6 .85-6.93 (1 H, m), 6.93-6.98 (1 H, m), 6.93-6.98 (1/2 H, m), 6. 9 9 (1 H, d, J = 2. 3 H z), 7. 0 2 (1/2 H, b r s), 7. 27-7. 34 (1 H, m), 7. 36 (1/2 H, brs), 7. 46 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 7. 64 (1/2H, brs), 7. 99 (1H, d, J =8. 6 Hz), 8. 43 (1 H, d, J = 2. 7 Hz), 10. 19 (1/2 H, brs

), 10.29 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e):512 [M+H]

実施例 2 5 7

 $\frac{5-(2,5-i)}{2}$ $\frac{5-i}{2}$ $\frac{5-i}{2}$

実施例246(工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,5-ジフルオローフェノールを用いて、実施例246(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 2 3 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 3 8 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 6. 76-6. 8 9 (2 H, m), 7. 15-7. 2 4 (1 H, m), 7. 4 9-7. 5 5 (3 H, m), 7. 7 1 (1 H, s), 8. 0 1 (1 H, t d, J=7. 4, 2. 3 Hz), 8. 0 4 (1 H, d, J=7. 4 Hz), 8. 3 2 (1 H, d, J=7. 4 Hz), 8. 4 0 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 7 7 (1 H, d, J=4. 3 Hz)

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例 2 5 8

ESI-MS (m/e) : 525 [M+H]

実施例259

 $\frac{5-(2,5-i)}{2}$ $\frac{5-i}{2}$ $\frac{5-i}{2}$

実施例 257で得られた 4-(2,5-ジフルオローフェノキシ) -5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例 230と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3 H, t, J=6. 9 Hz), 3. 38 (2 H, q, J=6. 9 Hz), 6. 77-6. 91 (2 H, m), 7. 17-7. 24 (1 H, m), 7. 51 (1 H, s), 7. 52 (1 H, d d, J=7. 4, 4. 3 Hz), 7. 74 (1 H, s), 8. 04 (1 H, d, J=7. 4 Hz), 8. 41 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 74 (1 H, d, J=4. 3 Hz), 8. 80 (1 H, d d, J=

出証特2005-3006951

2. 3, 1. 8 Hz), 9. 51 (1 H, d, J = 1. 8 Hz) ESI-MS (m/e):510 [M+H]

実施例 2 6 0

実施例 2 6 1

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

5-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-2-ピラジン<math>-2-イル-6-(6-エタン スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール 実施例260で得られた4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-5-(6-エタンス ルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミン、及びピラジン-2-カルボン酸を用いて、実施例222と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常 法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (1/ 2 H, q, J = 7. 4 Hz), 3. 3 9 (1 H, q, J = 7. 4 Hz), 3. 4 0 (1 / 2)2 H, q, J = 7. 4 H z), 6. 7 3 - 6. $7 8 (1 <math>\angle 2 H$, m), 6. 9 3 - 7. 04 (2 H, m), 6. 9 3 - 7. 0 4 (1 / 2 H, m), 7. 1 4 - 7. 2 0 (1 / 2 H , m) , 7. 22 (1/4H, s) , 7. 31-7. 42 (1H, m) , 7. 44 (1/ 4 H, s, 7.45 (1/4 H, s), 7.53 (1/4 H, s), 7.74 (1/4 H, s)H, s), 7.75 (1/4 H, s), 8.00-8.05 (1 H, m), 8.43 (1/2H, d, J = 2.7Hz), 8.56 (1/4H, dd, J = 2.5, 1.6Hz) , 8. 57 (1/2 H, d, J=2.7 Hz), 8. 59 (1/4 H, dd, J=2.5, 1. $6 \, \mathrm{Hz}$), 8. $6 \, 0 \, (1 \, / \, 4 \, \mathrm{H}$, $d \, d$, $\mathrm{J} = 2$. 5, 1. $6 \, \mathrm{Hz}$), 8. $6 \, 1 \, (1 \,$ /4 H, dd, J = 2. 5, 1. 6 Hz), 8. 66 (1/4 H, d, J = 2. 5 Hz) , 8. 67 (1/4 H, d, J=2.5 Hz), 8. 68 (1/4 H, d, J=2.5 H z), 8. 69 (1/4 H, d, J = 2. 5 H z), 9. 56 (1/4 H, d, J = 1. 6 Hz), 9. 60 (1/4 H, d, J = 1.6 Hz), 9. 61 (1/4 H, d, J =1. $6\,\mathrm{H}\,\mathrm{z}$), 9. $6\,\mathrm{3}$ (1/4 H, d, J=1. $6\,\mathrm{H}\,\mathrm{z}$), 10. $3\,\mathrm{6}$ (1/4 H, b rs), 10.48 (1/4H, brs), 10.51 (1/4H, brs), 10.5 7 (1/4 H, brs)ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例 2 6 2

 $\frac{5-(2,6-ij) - 2-(1-ij) - 2-($

ルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及び1-メチル -1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例228と同様の方法、これに準じ た方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 38 (2H , q, J = 7.4 Hz), 3.96 (3H, s), 6.87 (1/2H, brs), 6. 93-7.00(3H, m), 7.10-7.17(1H, m), 7.18(1/2H, m)s), 7. 30 (1/2 H, s), 7. 32-7. 40 (1 H, m), 7. 34 (1 H, m)d, J = 2.5 Hz), 7.63 (1/2H, brs), 7.98-8.03 (1H, m), 8. 54 (1H, d, J=2.7Hz), 10. 18 (1/2H, brs), 10. 35 (1/2H, brs)

ESI-MS (m/e) : 512 [M+H]

実施例 2 6 3

5-(2-トリフルオロメトキシーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-(6-<u>エタンスルホニルー</u>ピリジンー3ーイルオキシ)-1H-ベンズイミダゾール 実施例246(工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジ ンー3ーイルオキシ)ー2ーニトローフェニルアミン、及び2ートリフルオロメトキシー フェノールを用いて、実施例221(工程4)、(工程5)、及び実施例230と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを順次組み合わせることにより、表題化合物 を無色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 1. 27 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 36 d 3.37 (total 2H, each q, J = 7.4Hz), 6.95-7.0 0 (1 H, m), 7. 12-7. 46 (5 H, m), 7. 50 and 7. 76 (to tal 1H, each s), 7.98 and 8.00 (total 1H, ea ch d, J=8.8Hz), 8.41(1H, d, J=2.7Hz), 8.59-8.62 (1 H, m), 8.68 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 9.61 and 9.63 (total 1H, each d, J=1.6Hz) ESI-MS (m/e) : 529 [M+H]

実施例 2 6 4

5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン -3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

実施例246(工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジ ンー3ーイルオキシ)ー2ーニトローフェニルアミン、及び2ーフルオローピリジンー3 ーオールを用いて、実施例246(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (2H , q, J = 7.4 Hz), 7. 11-7.16(1H, m), 7. 24(1/2H, s), 7. 26-7. 35 (2 H, m), 7. 41-7. 45 (1 H, m), 7. 43 (1/ 2 H, s), 7. 55 (1/2 H, s), 7. 72 (1/2 H, s), 7. 88-7. 9 4 (2 H, m), 7.99-8.03 (1 H, m), 8.38-8.41 (2 H, m),8. 65-8. 67 (1 H, m), 10. 94 (1/2 H, brs), 10. 98 (1/ 2 H, brs)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例265

5-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-6-(6-エタンスルホニルピリジン **-3-イルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール** 実施例264で得られた4-(2-フルオロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エ タンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ)ーベンゼンー1, 2ージアミン、及びピラジンー2ーカルボン酸を用いて、実施例 2 2 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (CDC13) δ: 1. 30 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 38 (1 H, q, J=7. 4 Hz), 3. 39 (1 H, q, J=7. 4 Hz), 7. 13-7. 24 (1 H, m), 7. 24 (1/2 H, s), 7. 26-7. 39 (2 H, m), 7. 47 (1/2 H, s), 7. 56 (1/2 H, s), 7. 77 (1/2 H, s), 7. 95-8. 05 (2 H, m), 8. 40 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 62 (1/2 H, dd, J=2. 4, 1. 6 Hz), 8. 63 (1/2 H, dd, J=2. 4, 1. 6 Hz), 8. 70 (1/2 H, d, J=2. 4 Hz), 8. 71 (1/2 H, d, J=2. 4 Hz), 9. 62 (1/2 H, d, J=1. 6 Hz), 9. 63 (1/2 H, d, J=1. 6 Hz), 10. 45 (1/2 H, brs), 10. 51 (1/2 H, brs) ESI-MS (m/e): 493 [M+H]

実施例266

 $\frac{5 - (2 - 7 \nu + 7 \nu + 2) - 2 - (1 H - \nu + 2) - 3 - 4 \nu + 2}{-6 - (6 - 2 \nu + 2) \nu + 2 \nu + 2} - 2 - (1 H - \nu + 2) - 2 - (1 H - \nu + 2) - 2 - 4 \nu + 2$

実施例 2 6 4 で得られた 4 ー (2 ーフルオロピリジンー 3 ーイルオキシ) ー 5 ー (6 ーエタンスルホニルーピリジンー 3 ーイルオキシ) ーベンゼンー 1 , 2 ージアミン、及び 1 Hーピラゾールー 3 ーカルボキサアルデヒドを用いて、実施例 2 2 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 37 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 07 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 08-7. 13 (1H, m), 7. 20 (1/2H, brs), 7. 24-7. 30 (2H, m), 7. 34 (1/2H, brs), 7. 52 (1/2H, brs), 7. 65 (1/2H, brs), 7. 71 (1H, d, J=2. 7Hz), 7. 88-7. 92 (1H, m), 7. 99 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 33 (1H, d, J=2. 7Hz) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例 2 6 7

実施例 246(工程 2)で得られた 5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び 2-クロローピリジン-3-オールを用いて、実施例 246(工程 3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 29 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 38 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 7. 14-7. 20 (2 H, m), 7. 28 (1/2 H, s), 7. 20-7. 31 (1 H, m), 7. 40-7. 46 (1 H, m), 7. 46 (1/2 H, s), 7. 60 (1/2 H, s), 7. 76 (1/2 H, s), 7. 88-7. 9 3 (1 H, m), 8. 00 (1/2 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 01 (1/2 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 11-8. 16 (1 H, m), 8. 31-8. 35 (1 H, m), 8. 38-8. 42 (1 H, m), 8. 64-8. 68 (1 H, m), 10. 82-10. 95 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

実施例 2 6 8

3-イルオキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール 実施例267で得られた4-(2-クロロピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタ ンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びピラジ ンー2ーカルボン酸を用いて、実施例222と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 29 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 37 (2H , q, J=7. 4 Hz) , 7. 18-7. 24 (2 H, m) , 7. 30 (1/2 H, s) , 7. 31 (1/2H, dd, J=8.6, 2.7Hz), 7. 32 (1/2H, dd, J=8. 6, 2. $7\,H\,z)$, 7. $5\,1$ (1/2 H, s) , 7. $6\,1$ (1/2 H, s) , 7 . 81 (1/2 H, s), 8. 02 (1/2 H, d, J = 8.6 Hz), 8. 04 (1/2 H, d)2 H, d, J = 8. 6 H z), 8. 15 - 8. 20 (1 H, m), 8. 35 (1/2 H, d, J=2.7 Hz), 8.36 (1/2 H, d, J=2.7 Hz), 8.63 (1/2 H, dd, J = 2.3, 1.6 Hz), 8.64 (1/2 H, dd, J = 2.3, 1.6 Hz), 8.72 (1/2H, d, J=2.3Hz), 8.73 (1/2H, d, J=2 . 3 Hz), 9. 64 (1/2 H, d, J=1.6 Hz), 9. 65 (1/2 H, d, J = 1.6 Hz), 10.60 (1/2H, brs), 10.68 (1/2H, brs) ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例 2 6 9

 $\frac{5-(2-\rho - 2-\beta - 2-\beta$

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 1. 29 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 37 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 4. 01 (3 H, s), 7. 01 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 12-7. 17 (2 H, m), 7. 26 (1 H, d d, J=8. 8, 2. 7 Hz), 7. 39 (1/2 H, brs), 7. 48 (1/2 H, brs), 7. 49 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 58 (1/2 H, brs), 7. 69 (1/2 H, brs), 7. 99 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 8. 10-8. 15 (1 H, m), 8. 31 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 10. 28 (1 H, brs) ES I-MS (m/e): 511 [M+H]

実施例 2 7 0

 $\frac{5 - (2 - \nu r) + 2 + \nu r}{3 - 4 + \nu r} \frac{5 - (6 - \nu r) + 2 - \nu r}{3 - 4 + \nu r} \frac{5 - (6 - \nu r) + 2 - \nu r}{1 + 2 + \nu r}$

実施例246 (工程2) で得られた5-フルオロー4ー(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及び1-オキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例243と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 37 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 12-7. 26 (3H, m), 7. 38-7. 45 (2H, m), 7. 45 (1/2H, s), 7. 46 (1/2H, s), 7. 75 (1H, s), 7. 89-7. 94 (1H, m), 7. 99-8. 05 (1H, m), 8. 22-8. 26 (1H, m), 8. 39-8. 43 (1H, m), 8. 67-8. 70 (1H, m), 10. 88 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 499 [M+H]

実施例 2 7 1

ESI-MS (m/e) : 498 [M-H]

実施例 2 7 2

実施例 246 (工程 2) で得られた 5- フルオロ-4- (6- エタンスルホニルーピリジン-3- イルオキシ) -2- ニトローフェニルアミン、及び 2- ジフルオロメトキシーピリジン-3- オールを用いて、実施例 246 (工程 3) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 1 HNMR (DMSO- $_66$) $_6$: 1. 10 (3 H, t, J = 7. 4 H z), 3. 36 (2 H, q, J = 7. 4 H z), 7. 18-7. 25 (1 H, m), 7. 31-7. 87 (6 H, m), 7. 94-8. 07 (3 H, m), 8. 32-8. 36 (1 H, m), 8. 46-8. 49 (1 H, m), 8. 77 (1 H, s) ESI-MS (m/e) : 540 [M+H]

実施例 2 7 3

実施例272で得られた4-(2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-イルオキシ)-5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミン、及びメチル ピラジン-2-イミデートを用いて、実施例230と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (CDCl3) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 37 (2H, q, J=7. 4Hz), 7. 07-7. 11 (1H, m), 7. 17 and 7. 7 6 (total 1H, each s), 7. 29-7. 34 (2H, m), 7. 37 (1H, t, J=72. 8Hz), 7. 46 (1H, s), 7. 96-8. 03 (2H, m), 8. 43 (1H, s), 8. 60 and 8. 62 (total 1H, each s), 8. 69 (1H, s), 9. 60 and 9. 63 (total 1H, each ch d, J=1. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 541 [M+H]

実施例 2 7 4

-1H-ベンズイミダゾール

実施例 272 で得られた 4-(2-i)フルオロメトキシーピリジンー3-4ルオキシ)ー 5-(6-x9)フスルホニルーピリジンー3-4ルオキシ)ーベンゼンー1, 2-iアミン、及び1-x4ルー1 Hーピラゾールー3-カルボン酸を用いて、実施例 228 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。

 1 HNMR (DMSO-d₆) δ : 1. 10 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 36 (2H, q, J=7. 4Hz), 4. 00 (3H, s), 6. 88 (1H. d. J=2. 3Hz), 7. 19 (1H, brs), 7. 26-7. 75 (4H, m), 7. 63 (1H, t, J=72. 4Hz), 7. 90-7. 99 (3H, m), 8. 45 (1H, d, J=2. 7Hz)

ESI-MS (m/e) : 543 [M+H]

実施例 2 7 5

 $6 - \text{(}2 - \text{)} \text{)} + \text{(}2 - \text{)} + \text{(}2 - \text{)} + \text{)} - \text{$

(工程1)

4-ベンジルオキシー3-フルオロアニリンの合成

4-ベンジルオキシー3-フルオロニトロベンゼン4.94gのメタノール60m1溶液に、ヒドラジン一水和物2.91m1及び展開ラネーニッケル触媒約1gを加え、反応液を室温で2時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、表題化合物4.14gを黄色油状物質として得た。

(工程2)

N-(4-ベンジルオキシー3-フルオロフェニル) ピラジンカルボキサミドの合成 4-ベンジルオキシー3-フルオロアニリン4.13gのピリジン60ml溶液に、ピラジン-2-カルボン酸2.59g及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩4.73gを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。ピリジンを減圧留去した後、水を加えた。生成した沈殿物を濾取することにより、表題化合物5.81gを褐色固体として得た。

(工程3)

N-(4-ベンジルオキシ-5-フルオロ-2-ニトロフェニル) ピラジンカルボキサミドの合成

N-(4-ベンジルオキシ-3-フルオロフェニル) ピラジンカルボキサミド 5.80g のクロロホルム 40m1 懸濁液に、氷冷下、トリフルオロ酢酸 40m1 及び硝酸カリウム 1.99g を加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、飽和重曹水を加えた。生成した沈殿物を濾取した後に、水にて洗浄した。得られた固体を酢酸エチル及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄することにより、表題化合物 6.15g を黄色固体として得た。

(工程4)

N-(4-ベンジルオキシ-5-(2-フルオロフェノキシ)-2-ニトロフェニル) ピラジンカルボキサミドの合成

N- (4-ベンジルオキシ-5-フルオロ-2-ニトロフェニル)ピラジンカルボキサミド2. 14gのジメチルホルムアミド16m1溶液に、2-フルオロフェノール0.54m1及び炭酸カリウム2. 53gを加え、反応液を90g0度で5時間撹拌した後、水を加えた。生成した沈殿物を濾取することにより、表題化合物 2. 62g6 黄色固体として得た

(工程5)

5-ベンジルオキシ-6-(2-フルオロフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-1Hーベンズイミダゾールの製造

 1 HNMR (DMSO-d₆) δ : 5. 15 and 5. 17 (total 2H, e ach s), 6. 78-6. 93 (1H, m), 7. 06-7. 40 (9H, m), 7. 54 and 7. 57 (total 1H, each s), 8. 73 and 8. 74 (total 1H, each s), 8. 76-8. 79 (1H, m), 9. 43 and 9. 44 (total 1H, each d, J=1. 6Hz) ESI-MS (m/e): 413 [M+H]

実施例 2 7 6

 $\frac{5-(2-7\nu +107 +2)-6-2-2-2-2-2-1}{2\sqrt{12}\sqrt{12}\sqrt{12}\sqrt{12}\sqrt{12}}$

実施例 275で得られた5ーベンジルオキシー6ー(2ーフルオロフェノキシ)ー2ーピラジンー2ーイルー1 Hーベンズイミダゾール697mgのメタノール10 m 1 及びテトラヒドロフラン 10 m 1 懸濁液に、20 %水酸化パラジウムー炭素触媒 500 m g を加え、反応液を水素雰囲気下室温にて1 時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)にて精製し、表題化合物 359 m g を黄色固体として得た。

¹ HNMR (DMSO-d₆) δ : 6. 73-6. 82 (1H, m), 7. 02-7. 4 1 (5H, m), 8. 73 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 77 (1H, dd, J=2. 7, 1. 6Hz), 9. 42 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 3 2 3 [M+H]

実施例 2 7 7

実施例 276 で得られた 5-(2-7)ルオロフェノキシ)-6-ヒドロキシー2-ピラジンー2-イルー1 Hーベンズイミダゾール7.0 m g の Nーメチルピロリジノン0.5 m 1 溶液に、5-ブロモー2-シアノーピリミジン7.0 m g、炭酸セシウム 15 m g を加えた後、反応液を90 度にて15 分間撹拌した。反応混合物を、逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製) 移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 9.3 m g を無色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ:7.01-7.58 (5H, m), 7.64-7.82 (1H, m), 8.52 (2H, s), 8.67 (1H, s), 8.74 (1H, s), 9.44 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 426 [M+H]

実施例 2 7 8

実施例276で得られた5-(2-フルオロフェノキシ)-6-ヒドロキシ-2-ピラジ

ンー2ーイルー1Hーベンズイミダゾール、及び5ーブロモー2ーシアノピリジンを用いて、実施例277と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 7. 01-7. 30 (5H, m), 7. 42 (1H, dd, J=8. 6, 3. 1Hz), 7. 55-7. 77 (1H, m), 7. 81 (1H, d, J=8. 6Hz), 8. 39 (1H, d, J=3. 1Hz), 8. 71 (1H, s), 8. 77 (1H, s), 9. 47 (1H, s)
ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

実施例 2 7 9

実施例 276で得られた 5-(2-7)ルオロフェノキシ)-6-ヒドロキシー2-ピラジンー2-イルー1 H-ベンズイミダゾール 21 m g o N-メチルピロリジノン1 m 1 溶液に、5-ブロモー2-トリフルオロメチルーピリジン16 m g、炭酸セシウム 50 m g、及び酸化銅(II) 10 m g を加えた後、反応液を<math>130 度にて5 時間撹拌した。沈殿物を濾別した後、溶液を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製) 移動相:x-アセトニトリル-0. 1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションを酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 3. 3 m g e 褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 6. 70-7. 84 (6H, m) , 7. 49 (1H, dd , J=8. 8Hz, 2. 8Hz) , 7. 78 (1H, d, J=8. 8Hz) , 8. 39 (1H, d, J=2. 8Hz) , 8. 73 (1H, s) , 8. 80 (1H, s) , 9. 49 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

実施例 2 8 0

 $\frac{5-(2,6-i) 7 + i - 1}{-(6-i) 7 + i - 1} - \frac{5-(2-i) 7 + i - 1}{-(6-i) 7 + i - 1} - \frac{5-(2-i) 7 + i - 1}{-(1-i) 7 +$

2, 3-ジフルオロー1-(6-メタンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)-4-ニトローベンゼンの合成

2, 3, 4ートリフルオローニトロベンゼン135mgのNーメチルピロリジノン3m1溶液に、6-メタンスルホニルーピリジン-3ーオール112mg、及び炭酸カリウム100mgを加え、反応液を50度にて1時間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)にて精製し、表題化合物40mgを得た。(工程2)

N-(2, 3-ジフルオロ-4-(6-メタンスルホニルーピリジン<math>-3-4ルオキシ) -6-ニトローフェニル)ピラジンカルボキサミドの合成

2, 3-iジフルオロー1ー(6-iメタンスルホニルーピリジンー3-iイルオキシ)ー4-iニトローベンゼン22 m gのメタノール3 m 1溶液に、ヒドラジン一水和物0.2 m 1及び展開ラネーニッケル触媒約0.01 gを加え、反応液を室温で15分間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、粗生成物を得た。得られた粗生成物のピリジン1 m 1溶液に、ピラジンー2-iカルボン酸12 m g及び1-i(3-iジメチルアミノプロピル)-3-iエチルカルボジイミド・一塩酸塩25 m gを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。粗生成物のト

リフルオロ酢酸 2m1 溶液に、発煙硝酸 0.1m1 を加え、反応液を 45 度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 20/1)にて精製し、表題化合物 8.6mg を得た。(工程 3)

5-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-4-iフルオロー2-iプジンー2-iイルー 6 -(6-i) タンスルホニルーピリジンー3-i イルオキシ)-1 H-iベンズイミダゾールの製造

N-(2,3-ジフルオロー4-(6-メタンスルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -6-ニトローフェニル)ピラジンカルボキサミド8.6 mgのN-メチルピロリジノン0.5 ml溶液に、2,6-ジフルオロフェノール8 mg及び炭酸カリウム8 mgを加え、反応液を90度で15分間撹拌した後、塩化スズ(II)二水和物75 mgを加え、反応液を90度にて一終夜撹拌した。さらにp-トルエンスルホン酸3 mgを加え、反応液を90度で2時間撹拌した。沈殿物を濾別した後、溶液を逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物4.7 mgを褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 22 (3 H, s), 6. 93-6. 99 (2 H, m), 7. 01-7. 10 (1 H, m), 7. 30-7. 45 (1 H, m), 7. 47-7. 51 (1 H, m), 8. 02 (1 H, d, J=8.6 Hz), 8. 37 (1 H, d, J=2.3 Hz), 8. 75 (1 H, d, J=2.3 Hz), 8. 80 (1 H, s), 9. 56 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 514 [M+H]

実施例 2 8 1

2, 3-ジフルオロー1-(2, 6-ジフルオローフェノキシ)-4-ニトローベンゼンの合成

2, 3, 4-トリフルオローニトロベンゼン500 m g の N - メチルピロリジノン13 m 1溶液に、2, 6-ジフルオローフェノール470 m g、及びテトラブチルアンモニウムブロミド1. 5 g を加え、反応液を130度にて一終夜撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水及び飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製し、表題化合物 557 m g を得た。

(工程2)

5-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-7-iフルオロー2-iピリジン-2-iイルー 6-i 6-iエタンスルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-1 H-iベンズイミダゾールの製造

2, 3-ジフルオロー1-(2, 6-ジフルオローフェノキシ)-4-ニトローベンゼン、及び参考例4で得られた6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例280(工程2)、(工程3)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 25 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 41 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 6. 91-6. 96 (1 H, m), 7. 14 (2 H, t, J=8. 4 Hz), 7. 27-7. 34 (1 H, m), 7. 48-7. 54 (1 H, m), 7. 63 (1 H, d d, J=8. 8, 2. 7 Hz), 7. 99 (1 H, t, J=7. 6 Hz), 8. 10 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 8. 31-8. 37 (1 H, m), 8. 5

9 (1 H, d, J = 2. 7 H z), 8. 7 0 - 8. 7 6 (1 H, m) E S I - M S (m/e): 5 2 7 [M+H]

実施例282

実施例 15 で得られた 5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び 2-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例 15 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 0 9 (3 H, s), 6. 8 1 (1 H, d, J=8. 2 Hz), 7. 0 2 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 0 2-7. 0 7 (1 H, m), 7. 4 9-7. 5 4 (1 H, m), 7. 5 5 (1 H, s), 7. 6 3 (1 H, s), 7. 7 1-7. 7 7 (1 H, m), 7. 8 3 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 9 8-8. 0 3 (2 H, m), 8. 3 1 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 7 6 (1 H, d, J=4. 3 Hz)

ESI-MS (m/e) : 459 [M+H]

実施例 2 8 3

5 - (2 - i j j j j j k + i j j k + i

実施例15で得られた5-フルオロー4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 10 (3H, s), 7. 05 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 13-7. 20 (1H, m), 7. 33-7. 70 (4H, m), 7. 48 (1H, t, J=72.8Hz), 7. 87 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 92 (1H, d, J=4.5Hz), 8. 01 (1H, t, J=7.4Hz), 8. 32 (1H, d, J=7.8Hz), 8. 77 (1H, brs) ESI-MS (m/e):525 [M+H]

実施例 2 8 4

実施例 15 で得られた 5 ーフルオロー 4 ー (4 ーメタンスルホニルーフェノキシ) ー 2 ー ニトローフェニルアミン、及び 1 ーメチルー 2 ーオキソー 1 , 2 ージヒドローピリジンー 3 ーオールを用いて、実施例 1 5 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ: 3. 04 (3 H, s), 3. 56 (3 H, s), 6. 06 (1 H, t d, J=7. 0, 2. 7 Hz), 6. 84 (1/2 H, d, J=7. 4 Hz), 6. 88 (1/2 H, d d, J=7. 4, 1. 8 Hz), 7. 05-7. 15 (3 H, m), 7. 20 (1/2 H, s), 7. 28 (1/2 H, d, J=1. 2 Hz), 7. 38 (1 H, d d, J=6. 6, 4. 7 Hz), 7. 46 (1/2 H, s), 7. 60 (1/2 H, s), 7. 80-7. 90 (3 H, m), 8. 36 (1 H, t, J=7. 2 Hz), 8. 62 (1 H, d, J=4. 4 Hz) ESI-MS (m/e): 489 [M+H]

(工程1)

- 5-フルオロー4-(4-エタンスルホニルーフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミンの合成
- 6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。 (工程2)
- 5-(2-i)フルオロメトキシーピリジンー3-iイルオキシ)-6-(4-i)エクンスルホニルーフェノキシ)-2-iピリジンー2-iイルー1 Hーベンズイミダゾールの製造
- 5-フルオロー4-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オールを用いて、実施例15と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。
- 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 20 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 15 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 7. 04 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 06-7. 15 (1 H, m), 7. 30-7. 70 (4 H, m), 7. 46 (1 H, t, J=72. 9 Hz), 7. 80 (2 H, d, J=8. 4 Hz), 7. 89 (1 H, d, J=4. 3 Hz), 7. 99 (1 H, t, J=7. 7 Hz), 8. 30 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 74 (1 H, b r s)
- ESI-MS (m/e) : 539 [M+H]

実施例286

 $\frac{5-(2-i)7 + i}{2-i}$ $\frac{5-(2-i)7 + i}{2-$

実施例 285 (工程 2) で得られた 4-(2-i)フルオロメトキシーピリジンー 3-4ルオキシ) -5-(4-i)エタンスルホニルーフェノキシ) ーベンゼンー 1, 2-iアミンを用いて、実施例 222 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDCl3) δ :1. 27 and 1. 28 (total 3H, each t, J=7. 4Hz), 3. 09 and 3. 10 (total 2H, each q, J=7. 4Hz), 6. 98 and 6. 99 (total 2H, each d, J=9. 0Hz), 7. 04-7. 10 (1H, m), 7. 23 and 7. 42 (total 1H, each s), 7. 25-7. 30 (1H, m), 7. 36 and 7. 37 (total 1H, each t, J=73. 0Hz), 7. 52 and 7. 73 (total 1H, each s), 7. 80 and 7. 81 (total 2H, each d, J=9. 0Hz), 7. 90-7. 96 (1H, m), 8. 58-8. 63 (1H, m), 8. 68 and 8. 69 (total 1H, each d, J=2. 4Hz), 9. 61 and 9. 63 (total 1H, each d, J=1. 5Hz)

ESI-MS (m/e) : 540 [M+H]

実施例287

 $\frac{5-(2,4-i)}{-2-i}$ $\frac{5-(4-i)}{-2-i}$ $\frac{5-(4-i)}{-2-i}$

実施例285 (工程1)で得られた4-フルオロー5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2,4-ジフルオローフェノールを用いて、実施例285と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 21 (3H, t, J=7. 4 Hz), 3. 19 (2

出証特2005-3006951

H, q, J=7. 4 Hz), 6. 89-6. 95 (1H, m), 7. 01-7. 12 (2H, m), 7. 11 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 23-7. 67 (3H, m), 7. 84 (2H, d, J=8. 4 Hz), 7. 99 (1H, t, J=7. 4 Hz), 8. 29 (1H, d, J=8. 2 Hz), 8. 75 (1H, brs) ESI-MS (m/e):508 [M+H]

実施例 2 8 8

4-(1-メチル-1H-イミダゾール-2-イルスルファニル)-6-(4-ジメチルカルバモイルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー1Hーベンズイミダゾール <math>1-メチルー1Hーイミダゾールー2ーチオール及び4ーヒドロキシーN, Nージメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。 1 HNMR (CDC13) δ :3.09(6H,s),3.87(3H,s),6.69(1H,s),6.74(1H,s),6.79-6.89(2H,m),7.07(2H,d,J=8.4Hz),7.16(1H,d,J=2.0Hz),7.42(2H,d,J=8.4Hz),7.53(1H,t,J=7.6Hz),7.64(1H,d,J=2.0Hz),8.17(1H,d,J=7.4Hz) ESI-MS (m/e):471[M+H]

実施例 2 8 9

ピリジン-2-チオール及び4-ヒドロキシ-N, N-ジメチルベンズアミドを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ : 3. 05 (3H, s), 3. 09 (3H, s), 6. 90 -7. 08 (4H, m), 7. 30-7. 65 (6H, m), 7. 85 (1H, t, J= 7. 5Hz), 8. 37 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 45 (1H, d, J=3. 9Hz), 8. 62 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 468 [M+H]

実施例 2 9 0

2,6-ジフルオローフェノール、及び4-メタンスルホニルーフェノールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

実施例291

3-ヒドロキシー1-メチルー1 H-ピリジンー2-オン、及び4-メタンスルホニルーフェノールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法

とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 10 (3H, s), 3. 63 (3H, s), 6. 35 (1H, t, J=7. 1Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 06 (1H, s), 7. 16 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 34 (1H, d, J=7. 2Hz), 7. 42-7. 52 (1H, m), 7. 53 (1H, dd, J=6. 8, 1. 6Hz), 7. 90 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 91-8. 00 (1H, m), 8. 28-8. 38 (1H, m), 8. 71 (1H, s) ESI-MS (m/e): 489 [M+H]

実施例 2 9 2

4-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-6-(6-i)タンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-iプラジン-2-i ーイルカキシ)

2, 6-ジフルオローフェノール、及び参考例3で得られた6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 22 (3H, s), 6. 39 (1H, s), 7. 16 -7. 24 (2H, m), 7. 21 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 54-7. 58 (1H, m), 8. 06 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 47 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 72 (1H, d, J=2.3Hz), 8. 79 (1H, s), 9. 56 (1H, s) ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

実施例 2 9 3

実施例 292 で得られた 3-(2,6-i)フルオローフェノキシ)-5-(6-i)メタンスルホニルーピリジン-3-iイルオキシ)-iベンゼン-1,2-iアミンを用いて、実施例 221(工程 6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 32 (3 H, s), 6. 47 (1 H, s), 7. 19 -7. 26 (3 H, m), 7. 34-7. 42 (1 H, m), 7. 56-7. 63 (2 H, m), 8. 05-8. 11 (2 H, m), 8. 41 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 48 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 83 (1 H, d, J=4. 7 Hz) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例 2 9 4

2,6-ジフルオローフェノール、及び参考例4で得られた6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 40 (2H, q, J=7. 4Hz), 6. 38 (1H, s), 7. 10-7. 25 (3H, m), 7. 32-7. 40 (1H, m), 7. 56 (1H, dd, J=8. 6, 2. 3Hz), 8. 06 (1H, d, J=9. 0Hz), 8. 48 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 2 (1H, d, J=2. 7Hz), 8. 7 9 (1H, s), 9. 56 (1H, s) ESI-MS (m/e): 510 [M+H]

実施例 2 9 5

- (-1) + (-1

実施例296

ESI-MS (m/e) : 509 [M+H]

実施例297、298

2-フルオローピリジン-3-オール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例124と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ得た。

 $\frac{4-(2-7)(2-3)(2-3)}{(2-3)(2-3)(2-3)}$ $\frac{4-(2-7)(2-3)(2-3)}{(2-3)(2-3)(2-3)}$ $\frac{4-(2-7)(2-3)(2-3)}{(2-3)(2-3)(2-3)}$ $\frac{4-(2-7)(2-3)(2-3)}{(2-3)(2-3)(2-3)}$ $\frac{4-(2-7)(2-3)(2-3)}{(2-3)(2-3)(2-3)}$ $\frac{4-(2-7)(2-3)(2-3)(2-3)}{(2-3)(2-3)(2-3)}$

 $\frac{1}{1}$ HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 23 (3H, s), 6. 19 (1H, d, J=2. 3 Hz), 6. 55 (1H, d, J=2. 3Hz), 7. 23 (1H, dd, J=4. 2,

 $(1.5)^{\circ}$, $(1.5)^{\circ}$, (1.

2. 7 Hz), 7. 84-7. 85 (1 H, m), 8. 02 (1 H, t d, J=7. 8,

1. 6 Hz), 8. 09 (1 H, d, J = 8. 6 Hz), 8. 16 (1 H, d, J = 7.

8 H z), 8. 51 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 68 (1 H, d, J=4. 7 Hz)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

¹ HNMR (DMSO-d6) δ:3.25 (3H, s), 6.61-6.62 (2H, 出証特2005-3006951

m), 6. 97-7. 00 (2 H, m), 7. 63-7. 67 (2 H, m), 8. 02-8. 11 (4 H, m), 8. 56 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 74 (1 H, d, J=4. 7 Hz), 10. 33 (1 H, s) ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

実施例299

2-フルオローピリジン-3-オール、及び4-メタンスルホニルーフェノールを順次用いて、実施例77と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

実施例300

(工程1)

5-(4-xタンスルホニルーフェノキシ) -3-(1-xチルー2-xキソー1, 2-xジヒドローピリジンー3-xイルオキシ) -xンゼンー1, 2-xジアミンの合成

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-エタンスルホニルーフェノールを順次用いて、実施例77(工程1)乃至(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程2)

4-(1-メチル-2-オキソ-1, 2-ジヒドロ-ピリジン-3-イルオキシ)-6-(4-エタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾールの製造

(工程1)で得られた5-(4-エタンスルホニルーフェノキシ)-3-(1-メチルー2-オキソー1,2-ジヒドローピリジン-3-イルオキシ)-ベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例229(工程2)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 21 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 3. 65 (3 H, s), 6. 37 (1 H, t, J=7. 2 Hz), 6. 42 (1 H, s), 7. 09 (1 H, s), 7. 20 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 37 (1 H, d, J=6. 6 Hz), 7. 46-7. 54 (1 H, m), 7. 55 (1 H, d, J=6. 0 Hz), 7. 88 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 94 -8. 02 (1 H, m), 8. 36 (1 H, d, J=7. 6 Hz), 8. 73 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 503 [M+H]

実施例301

4-(1-x+y-2-x+y-1, 2-y+y-y-2-y+y-1, 2-y+y-y-2-y+y-1, 2-y+y-2-y+y-1, 2-y+y-2-y+y-1, 2-y+y-1, 2-y+y-1,

実施例302

実施例303

3-ビドロキシー1-メチルー1 H-ピリジンー2-オン、及び4-(N, N-ジメチルアミノスルホニル)-フェノールを順次用いて、実施例300 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (DMSO-d6) δ: 2. 58 (6 H, s), 3. 48 (3 H, s), 6. 21 (1 H, t, J=7. 1 Hz), 6. 31 (1 H, s), 6. 91 (1 H, s), 7. 16 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 30 (1 H, d, J=6. 4 Hz), 7. 5 (1 H, dd, J=7. 5, 5. 7 Hz), 7. 60 (1 H, d, J=5. 1 Hz), 7. 71 (2 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 99 (1 H, t d, J=7. 8, 1. 6 Hz), 8. 27 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 73 (1 H, d, J=4. 6 Hz) ESI-MS (m/e): 518 [M+H]

実施例304

3-(2-)クロローフェノキシ) -5-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミンの合成

2-クロローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例77(工程1)乃至(工程4)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を褐色油状物質として得た。

(工程2)

4- (2-クロローフェノキシ) -6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオ キシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールの製造

(工程1) で得られた3-(2-クロローフェノキシ) -5-(6-エタンスルホニルー ピリジン-3-イルオキシ)ーベンゼン-1,2-ジアミンを用いて、実施例230と同 様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物 を白色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=6.9Hz), 3. 39 (2H) , q, J = 6. 9 H z), 6. 2 8 (1 H, d, <math>J = 2. 0 H z), 7. 1 0 - 7. 2 0(1 H, m) , 7. 2 8 - 7. 3 1 (2 H, m) , 7. 3 9 - 7. 4 3 (1 H, m) , 7 . 57 (2 H, t d, J = 8. 3, 4. 2 H z), 8. 05 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 8. 48 (1 H, d, J = 2. 7 H z), 8. 72 (1 H, d, J = 2. 3 H z), 8. 79-8.80 (1H, m), 9. 58 (1H, s)

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

実施例305

4 - (2 - 7) - 7 - 7 - 7 - 8 - 8 - 9 - 9 - 9 - 9 - 19 -オキシ) -2-ピラジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾール

2-フルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用 いて、実施例304と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 39 (2H , q, J = 7.4 Hz), 6.40 (1H, s), 7.10-7.20 (1H, m), 7 28-7.34 (4 H, m), 7.57 (1 H, dd, J=8.6, 2.7 Hz), 8 . 06 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 48 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 7 2 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 8.79 - 8.80 (1 H, m), 9.56 (1 H, m)s)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例306

4 - (2 - 1) フルオロメチルーフェノキシ) -6 - (6 - 1) フルオニルーピリジン - 3 ーイルオキシ)-2-ピラジン-2-イル-1H-ベン<u>ズイミダゾール</u>

2-トリフルオロメチルーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オー ルを順次用いて、実施例304と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組 み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7.4Hz), 3.40 (2H , q, J = 7. 4 H z), 6. 5 O (1 H, d, <math>J = 2. 0 H z), 7. 2 4 (2 H, d), J = 7.8 Hz), 7.38 (1H, t, J = 7.8 Hz), 7.59 (1H, dd, J = 8.6, 2.7 Hz, 7.64 (1H, t, J = 7.6 Hz), 7.81 (1H, d, J = 7. 8 H z), 8. 0.6 (1 H, d, J = 8. 6 H z), 8. 5.0 (1 H, d, J = 2.7 Hz), 8. 71 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 8. 78-8. 79 (1 H (m), 9. 54 – 9. 55 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 542 [M+H]

実施例307

(4-シクロプロパンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-1H-ベン ズイミダゾール

3-ヒドロキシー1-メチルー1H-ピリジン-2-オン、及び4-シクロプロパンスル ホニルーフェノールを順次用いて、実施例300と同様の方法、これに準じた方法又はこ

れらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 1 HNMR (DMSO-d6) δ :1. 01-1. 15 (4 H, m), 2. 81-2. 9 0 (1 H, m), 3. 51 (3 H, s), 6. 24 (1 H, t, J=7. 0 Hz), 6. 35 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 6. 95 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 7. 18 (2 H, d, J=9. 0 Hz), 7. 33 (1 H, dd, J=7. 5, 1. 8 Hz), 7. 53-7. 57 (1 H, m), 7. 63 (1 H, dd, J=6. 8, 1. 8 Hz), 7. 87 (2 H, d, J=9. 0 Hz), 8. 02 (1 H, td, J=7. 8, 1. 8 Hz), 8. 31 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 75 (1 H, d, J=4. 1 Hz) ESI-MS (m/e):515 [M+H]

実施例308

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 41 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 4. 12 (3 H, s), 6. 61 (1 H, s), 7. 19 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 7. 22 (1 H, s), 7. 25 (2 H, dd, J=5. 6, 2. 3 Hz), 7. 37-7. 43 (1 H, m), 7. 62 (1 H, dd, J=8. 6, 2. 7 Hz), 7. 93 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 08-8. 09 (1 H, m), 8. 51 (1 H, d, J=2. 3 Hz)
ESI-MS (m/e): 512 [M+H]

実施例309

3-トリフルオロメチルーフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例304と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 25 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 39 (2H, q, J=7.4Hz), 6. 39 (1H, s), 7. 25-7. 37 (5H, m), 7. 57 (1H, dd, J=4.3, 2.2Hz), 8. 06 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 48 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 72 (1H, d, J=2.7Hz), 8. 79 (1H, s), 9. 56 (1H, s) ESI-MS (m/e): 542 [M+H]

実施例310

4ートリフルオロメチルーフェノール、及び6ーエタンスルホニルーピリジンー3ーオールを順次用いて、実施例304と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 26 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 40 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 6. 80 (1 H, s), 7. 32 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 66-7. 64 (1 H, m), 7. 72 (2 H, d, J=8. 6 Hz), 8. 0 8 (1 H, d, J=9. 0 Hz), 8. 54-8. 56 (1 H, m), 8. 70-8. 7 3 (1 H, m), 8. 78 (1 H, s), 9. 50 (1 H, s)

ページ: 193/

ESI-MS (m/e) : 542 [M+H]

実施例311

2, 3-ジフルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例304と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3 H, t, J=7. 3 Hz), 3. 40 (2 H, q, J=7. 3 Hz), 6. 59 (1 H, d, J=1. 6 Hz), 7. 12-7. 18 (4 H, m), 7. 60 (1 H, d d, J=9. 0, 2. 7 Hz), 8. 07 (1 H, d d, J=8. 6, 0. 8 Hz), 8. 51 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 71 (1 H, d, J=2. 3 Hz), 8. 79 (1 H, d d, J=2. 7, 1. 4 Hz), 9. 5 3 (1 H, d, J=1. 6 Hz)

ESI-MS (m/e) : 510 [M+H]

実施例312

 $\frac{4-(2-シアノ-フェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン─3-イルオ +シ)-2-ピリジン−2-イルー1 Hーベンズイミダゾール$

2-シアノーフェノール、及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例300と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 3. 23 (3 H, s), 6. 86 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 7. 21 (1 H, d, J=8. 2 Hz), 7. 33-7. 37 (2 H, m), 7. 62-7. 67 (3 H, m), 7. 84 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 04-8. 11 (2 H, m), 8. 36 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 54 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 8. 82 (1 H, d, J=4. 7 Hz) ESI-MS (m/e): 499 [M+H]

実施例313

 $\frac{4-(2,4-i)7ルオロ-7ェノキシ)-6-(6-xy)2ルホニルーピリジン-3} - イルオキシ) - 2-ピリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール$

2, 4-ジフルオローフェノール、及び6-エタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例300と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 11 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 3. 39 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 6. 51 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 7. 05-7. 10 (2 H, m), 7. 37-7. 39 (1 H, m), 7. 46-7. 59 (3 H, m), 7. 98-8. 02 (2 H, m), 8. 26 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 56 (1 H, d, J=2. 7 Hz), 8. 73 (1 H, d, J=4. 3 Hz) ESI-MS (m/e): 509 [M+H]

実施例314

ピリジン-2-チオール及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順次用いて、実施例300と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 3. 22 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=8. 0 Hz), 7. 06-7. 10 (1H, m), 7. 34 (1H, d, J=2. 1Hz), 7

出証特2005-3006951

. 37-7.41(1 H, m), 7.43(1 H, d d, J=8.8, 2.8 H z), 7. 52 (1 H, t d, J = 7. 8, 2. 2 H z), 7. 64 (1 H, d, J = 2. 1 H z), 7. 88 (1H, td, J = 7. 8, 1. 8Hz), 8. 03 (1H, d, J = 8. 8 Hz), 8.39 (1 H, d, J = 7.8 Hz), 8.45 (1 H, dd, J = 4.9, 1. $0\,H\,z)$, 8. $5\,1$ (1 H, d, J=2. $3\,H\,z)$, 8. $6\,4$ (1 H, d, J=41 Hz

ESI-MS (m/e) : 476 [M+H]

実施例315

4 - (2, 6 - ij) 2 + ij 2 + ijーイルオキシ) - 5 -フルオロー 2 -ピラジン- 2 -イル- 1 H-ベンズイミダゾール 2.6-ジフルオローフェノール、6-エタンスルホニルーピリジン-3-オール、及び ピラジン-2-カルボン酸を順次用いて、実施例140と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 and 1. 32 (total 3H, eac h t, $J=7.4\,\mathrm{Hz}$), 3.38 and 3.40 (total 2H, each q, J = 7.4 Hz), 6.96-7.03(2 H, m), 7.10-7.20(1 H), m), 7.14 and 7.52 (total 1H, each d, $J = 6.0 \, \mathrm{H}$ z), 7.34 and 7.38 (total 1H, each dd, J = 8.6, 2.8 Hz), 8.03 and 8.06 (total 1H, each d, J = 8. $6\,H\,z)$, 8. $4\,8\,$ and 8. $5\,2$ (total 1H, each d, $J=2\,.$ $8 \, \mathrm{Hz}$), $8.\, 55 - 8.\, 72$ (2 H, m), $9.\, 38$ and $9.\, 62$ (total 1 H, each d, J = 1.5 Hz) ESI-MS (m/e) : 528 [M+H]

実施例316

4 - (2, 6 - i j j j j j l - i l -ーイルオキシ) -5-フルオロ-2-ピリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾ<u>ール</u> 実施0315で得られた3-(2,6-i)フルオローフェノキシ0-4-iフルオロー5-i(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -ベンゼン-1, 2-ジアミンを 用いて、実施例221 (工程6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを 組み合わせることにより、表題化合物を褐色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 30 (3H, t, J=7. 4Hz), 3. 38 (2H) , q, J = 7.4 Hz), 6. 94-7.01(2 H, m), 7. 04-7.50(4 H), m), 7. 79-7. 95 (1H, m), 7. 99-8. 07 (1H, m), 8. 23 and 8.37 (total 1H, each d, $J = 7.0 \, \text{Hz}$), 8.48 (1 H. s), 8.60-8.68 (1 H. m)ESI-MS (m/e) : 527 [M+H]

実施例317

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ) -6-(6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-5-フルオロ-2-(1-メチル-1H-ピラゾール<u>-3-イル)-1</u> Hーベンズイミダゾール

実施例315で得られた3-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-4-フルオロー5-(6-エタンスルホニルーピリジンー3-イルオキシ)ーベンゼンー1,2ージアミン、 及び1H-1-メチルーピラゾールー3-カルボン酸を用いて、実施例228と同様の方 法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄 色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 23 (3H, t, J=7.4Hz), 3. 38 (2H) , q, J = 7.4 Hz), 4.02 (3H, s), 6.94 (1H, s), 7.01-7 12 (2 H, m), 7. 14-7. 23 (1 H, m), 7. 29 (1 H, d, J=5.

出証特2005-3006951

4 Hz), 7. 51 (1 H, d, J=8.0 Hz), 7. 70 (1 H, s), 8. 06 (1 H, d, J=8.6 Hz), 8. 50 (1 H, s) ESI-MS (m/e):530 [M+H]

実施例318

4-(2,6-ジフルオローフェノキシ)-6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3 -イルオキシ)-5-フルオロ-2-ピリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール 2,6-ジフルオローフェノール及び6-メタンスルホニルーピリジン-3-オールを順 次用いて、実施例316と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡褐色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 3. 21 (3 H, s), 6. 98 (2 H, t, J=8. 0 Hz), 7. 05-7. 50 (4 H, m), 7. 80-7. 93 (1 H, m), 8. 03 (1 H, t, J=8. 8 Hz), 8. 23 and 8. 37 (total 1 H, each d, J=8. 4 Hz), 8. 47 (1 H, s), 8. 61 and 8. 67 (total 1 H, each s)

ESI-MS (m/e) : 513 [M+H]

実施例319

ESI-MS (m/e) : 443 [M+H]

実施例320

2-(4-) ロモーフェニル) -5- メチルー(1, 3, 4) - オキサジアゾールを用いて、実施例 1 4 7 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 40-2. 80 (10H, m) , 3. 50-3. 95 (2H, m) , 5. 10-5. 50 (1H, m) , 6. 90-7. 60 (5H, m) , 7 . 82-8. 10 (3H, m) , 8. 35-8. 45 (1H, m) , 8. 60-8. 75 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 481 [M+H]

実施例321

 $\frac{1 - (2 - (6 - (4 - (2 - \cancel{x} + \cancel{v} - \cancel{x} + \cancel{v} + \cancel{v} - \cancel{v} - 5 - \cancel{v} - \cancel{v} - 2 - \cancel{v} -$

5-(4-ブロモーフェニル)-2-メチルーオキサゾールを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 66-2. 66 (10H, m), 3. 53-3. 94 (2H, m), 5. 21-5. 57 (1H, m), 6. 93-7. 92 (9H, m), 8

. 30-8.69(2H, m), 10.61-10.97(1H, m)ESI-MS(m/e): 480[M+H]

実施例322

実施例188で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールのエナンチオマーBを用いて、実施例193と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 8 4 – 2. 16 (3 H, m) , 2. 2 4 – 2. 4 3 (1 H, m) , 3. 12 and 3. 14 (total 3 H, each s) , 3. 4 9 – 4. 2 4 (4 H, m) , 5. 17 – 5. 3 8 (1 H, m) , 7. 2 0 – 7. 5 8 (5 H, m) , 7. 9 3 – 8. 0 4 (3 H, m) , 8. 2 6 – 8. 3 0 (1 H, m) , 8. 7 3 (1 H, s)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例323、324

 $\frac{1-(2-(6-(6-x9)スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン$

 $\frac{1-(2-(6-(5-2)) - 2-2) - 2-2}{-3H-4}$ $\frac{1-(2-(6-(5-2)) - 2-2) - 2-2}{-3H-4}$

5-クロロー2-エタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例147と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物をそれぞれ 得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ:1.00-1.34 (3H, m), 1.44-2.41 (7H, m), 3.11-3.89 (4H, m), 5.05-5.47 (1H, m), 6.73-8.72 (9H, m), 10.89-11.47 (1H, m) ESI-MS (m/e):492 [M+H]

実施例325

2, 2, 2ートリフルオロー1ー(2ー(6ー(4ーメタンスルホニルーフェノキシ)ー 2ーピラジンー 2ーイルー 3 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノンの合成

実施例187(工程6)で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジン-1-イル)-2,2,2-トリフルオローエタノン53mgのピリジン1m1溶液に、ピラジン-2-カルボン酸14.5mg、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩27.0mgを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を、飽和食塩水にて希釈、酢酸エチルにて抽出した。有機層を合わせて、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和重曹水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をトルエン1m1に溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物9.9mgを加え、反応液をトルエン1m1に溶解し、p-トルエンスルホン酸一水和物9.9mgを加え、反応液を120度にて6時間撹拌した。冷却後、反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kiese1ge1 $^{\rm TM}$ 60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物40.0mgを油状物質として得た。

(工程2)

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールの合成

2, 2, 2ートリフルオロー1ー(2ー(6ー(4ーメタンスルホニルーフェノキシ)ー 2ーピラジンー2ーイルー3 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン40mgをメタノール1.6mlと水0.4mlの混合溶液に溶解し、炭酸カリウム55mgを加え、反応液を室温で一終夜撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に飽和塩化アンモニウム水溶液を加えた後、クロロホルムで抽出し、有機層を合わせて無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール/アンモニア水=90/10/1)にて精製し、表題化合物9.3mgを油状物質として得た。

(工程3)

5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピラジン-2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール A、Bの製造

5-(4-xy)スルホニルーフェノキシ)-2-ピラジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾール7.2 m g を光学分割用カラム(CHIRALP AK AD 2 c m ϕ × 2 5 c m L(ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/エタノール/ジエチルアミン 2 0 / 8 0 / 0 . 1 、流速:1 0 m 1 / m i n)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:2 1 . 5 m i n)2 . 7 m g 、 エナンチオマーB(保持時間:2 5 . 3 m i n)2 . 7 m g をそれぞれ黄色油状物質として得た。

実施例326

実施例 3 2 5 で得られた 5 - (4 - \checkmark 9 \lor 7 \lor 1 \lor

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m) , 3. 00-3. 09 (3H, m) , 3. 57-3. 90 (2H, m) , 5. 10-5. 43 (1H, m) , 7. 02-8. 00 (6H, m) , 8. 57-8. 73 (2H, m) , 9. 55-9. 48 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例327

1 - (2 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) - 2 - ピラジン - 2 - イル - 3

H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタノン

実施例325で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピラジンー2-イルー6-ピロリジン-2-イルー1H-ベンズイミダゾールのエナンチオマーBを用いて、実施例189と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 42 (7H, m) , 3. 00-3. 11 (3H, m) , 3. 55-3. 91 (2H, m) , 5. 13-5. 42 (1H, m) , 7. 06-8. 00 (6H, m) , 8. 57-8. 70 (2H, m) , 9. 54-9. 67 (1H, m) , 10. 40-11. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例328

 $\frac{1-(2-(6-(6-(プロパン-2-スルホニル)-ピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン$

5-クロロー2-(プロパン-2-スルホニル)-ピリジンを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 11-1. 40 (6 H, m) , 1. 55-2. 43 (7 H, m) , 3. 54-3. 89 (3 H, m) , 5. 11-5. 48 (1 H, m) , 6. 67-8. 72 (9 H, m) , 11. 00-11. 69 (1 H, m) ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

実施例329

3-フェニループロピオン酸を用いて、実施例 <math>3.2.2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色油状物質として得た。 1 HNMR (CDC 1.3.2) 3:1.1.10-3.1.0 (1.1.1.1.0), 3:1.1.00

(2 H, m), 4. 90-5. 30 (1 H, m), 6. 80-8. 00 (1 3 H, m), 8. 30-8. 50 (1 H, m), 8. 60-8. 75 (1 H, m), 10. 50-11 . 20 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 567 [M+H]

実施例330

ーイルー6ーピロリジンー2ーイルー1 HーベンズイミダゾールのエナンチオマーB20 mgのクロロホルム1 ml 溶液に、エチルジチオアセテート0.010 ml を加えて、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈後、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物8.3 mgを白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 50-2. 80 (7 H, m) , 3. 00-3. 20 (3 H, m) , 3. 60-4. 40 (2 H, m) , 5. 30-5. 50 (1 H, m) , 7. 00-7. 60 (5 H, m) , 7. 80-8. 00 (3 H, m) , 8. 30-8. 50 (1 H, m) , 8. 60-8. 75 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例331

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 67-2. 40 (4 H, m), 3. 00-3. 13 (3 H, m), 3. 51-4. 00 (2 H, m), 4. 48-5. 06 (2 H, m), 5. 18-5. 46 (1 H, m), 7. 02-7. 69 (5 H, m), 7. 80-7. 98 (3 H, m), 8. 34-8. 44 (1 H, m), 8. 53-8. 70 (1 H, m), 10. 82-11. 12 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例332

1-(2-(2-(5-)) ローピリジン -2-(4) -6-(4-) タンスルホニルーフェノキシ) -3 H - ベンズイミダゾール -5-(4) - ピロリジン -1-(4) - エタフン

(工程1)

4-ブロモー5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミンの合成

4ープロモー5ーフルオロー2ーニトロフェニルアミン6.4 gのN, Nージメチルホルムアミド50ml溶液に、4ーメタンスルホニルーフェノール5.2 g、炭酸カリウム5.7 gを順次加え、反応液を120度にて3時間撹拌した。反応液に水200mlを加え、析出した固体を濾取および乾燥し、表題化合物10.3 gを褐色固体として得た。(工程2)

2-(4-r) (4-メタンスルホニルーフェノキシ) -5-ニトローフェニル) -ピロールー1-カルボン酸 t-ブチルエステルの合成

4-プロモー5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン 10.3 gのジメトキシエタン100 m 1 溶液に、1- (t-ブトキシカルボニル)ピロール-2-ボロン酸 7.9 g、ジクロロビストリフェニルホスフィンパラジウム 1.8 g、飽和炭酸ナトリウム水溶液 50 m 1 及び水 50 m 1 を順次加え、反応液を窒素雰囲気下、80 度にて 1 時間撹拌した。冷却後、反応液をセライト濾過し、濾液を酢酸エチルにて希釈、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:-キサン/酢酸エチル-1/1)により精製し、表題化合物 12.0 g を褐色油状物質として得た。

(工程3)

2-(4,5-i)アミノー2-(4-i)タンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジンー1-iカルボン酸 t-iチルエステルの合成

 $2-(4-r \in J-2-(4-sy) + 2-zy)$ $-5-z \in J-z \in J-z$ $-2-z \in J-z$ -2-z

(工程4)

2-(4,5-i)アミノー2-(4-i)タンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジンー1-iカルボン酸 t-iチルエステル500mgのピリジン10ml溶液に、5-iプロモピリジンー2-iカルボン酸 220mg、1-(3-i)メチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド・一塩酸塩 260mgを順次加え、反応液を室温にて12時間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣800mgをトリフルオロ酢酸 10mlに溶解し、反応液を3時間加熱還流した。冷却後、反応液を減圧留去し、得られた残渣をクロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム:メタノール:アンモニア水=50/1/0.1)により精製し、表題化合物 320mgを無色油状物質として得た。

(工程5)

 $\frac{1-(2-(2-(5-)) - 2-) - 2-) - 2-(2-(5-)) - 2-) - 2-(2-) - 2-) - 2-(2-) - 2-) - 2-(2-) - 2-)$

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 40 (7 H, m), 2. 90-3. 15 (3 H, m), 3. 50-3. 90 (2 H, m), 5. 05-5. 50 (1 H, m), 6. 80-7. 80 (4 H, m), 7. 80-8. 05 (3 H, m), 8. 20-8. 35 (1 H, m), 8. 60-8. 80 (1 H, m), 10. 50-11. 05 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 555, 557 [M+H]

実施例333

2-(4,5-i)アミノー2ー(4-iメタンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジンー1-iカルボン酸 t-iチルエステル、及び6-iフルオローピリジンー2-iルボン酸を用いて、実施例332(工程4)、(工程5)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 70-2. 40 (7H, m), 2. 98-3. 11 (3H, m), 3. 57-3. 90 (2H, m), 5. 07-5. 51 (1H, m), 6. 81-8. 32 (9H, m), 10. 64-11. 36 (1H, m) ESI-MS (m/e): 495 [M+H]

実施例334

 $\frac{1 - (2 - (2 - """) + """) - (6 - """) - """) - """ - """ - """ - """ - """ - """ - """ - """ - """ - """ - """ - """ - "" - """$

_____ 5 - ブロモー2 - トリフルオロメチルーピリジンを用いて、実施例147と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固 体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ:1.89 and 2.14 (total 3H, eac 出証特2005-3006951 h s), 1. 90-2. 20 (3 H, m), 2. 24-2. 50 (1 H, m), 3. 6 3-3. 99 (2 H, m), 5. 26-5. 40 (1 H, m), 7. 34-7. 63 (4 H, m), 7. 80-7. 86 (1 H, m), 7. 94-8. 02 (1 H, m), 8. 29-8. 37 (1 H, m), 8. 58-8. 59 (1 H, m), 8. 73-8. 78 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 468 [M+H]

実施例335

 $\frac{1-(2-(4,5-i)r = 1-2-i)-2-i}{\nu}$ - エタノン A、B

実施例 146 (工程 8) で得られた、1-(2-(4,5-i)r = 1-2-i) で得られた、1-(2-(4,5-i)r = 1-2-i) で得られた、1-(2-(4,5-i)r = 1-2-i) で 1-2-i で

実施例336

 $\frac{1 - (2 - (6 - (6 - \chi g) Z) N + Z) - 2 - (1 + 2) - 2 - (2 - (1 + 2)) - 2 - (2 - (1 + 2)) - (2 - (1 +$

実施例335で得られた1-(2-(4,5-ジアミノ-2-ベンジルオキシーフェニル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンのエナンチオマーAおよび5-クロロー2-メタンスルホニルーピリジンを用いて、実施例146(工程9)乃至(工程12)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 42 (7 H, m) , 3. 16-3. 2 7 (3 H, m) , 3. 57-3. 9 1 (2 H, m) , 5. 14-5. 3 4 (1 H, m) , 7. 0 4 - 8. 1 0 (6 H, m) , 8. 3 1 - 8. 7 0 (3 H, m) , 1 0. 5 9 - 1 0. 9 4 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例337

(2-(6-(4-xy)x) + 2-y + 2) - 2-y + 2-y

実施例 188で得られた 5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾールのエナンチオマーB、及びピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例 <math>322 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC 1₃) δ: 1. 60-2. 45 (4 H, m), 2. 91-3. 09 (3 H, m), 3. 71-4. 30 (2 H, m), 5. 44-5. 60 and 5. 91-6. 03 (total 1 H, each m), 6. 77-7. 93 (1 1 H, m), 8. 10-8. 66 (3 H, m), 10. 82-11. 00 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 540 [M+H]

実施例338

実施例188で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2

ーイルー6-ピロリジンー2-イルー1H-ベンズイミダゾールのエナンチオマーB、及び2-フルオロ安息香酸を用いて、実施例322と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 51 (4 H, m), 2. 90-3. 08 (3 H, m), 3. 40-4. 08 (2 H, m), 4. 91-5. 02 and 5. 46 -5. 60 (total 1 H, each m), 6. 55-8. 69 (15 H, m) ESI-MS (m/e): 557 [M+H]

実施例 3 3 9

一実施例335で得られた1-(2-(4,5-i)アミノ-2-iでンジルオキシーフェニル) -ピロリジン-1-iイル) -エタノンのエナンチオマーBを用いて、実施例336と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 80-2. 40 (7 H, m), 3. 14-3. 25 (3 H, m), 3. 57-3. 90 (2 H, m), 5. 13-5. 34 (1 H, m), 7. 04-8. 10 (6 H, m), 8. 30-8. 69 (3 H, m), 10. 63-10. 9 3 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 478 [M+H]

実施例340

実施例341

実施例188で得られた5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-6-ピロリジン-2-イル-1 H-ベンズイミダゾールのエナンチオマ-B、およびN-t-ブトキシカルボニルーグリシンを用いて、実施例196と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CDC $_{1\,3}$) δ : 1. 20 – 1. 69 (16 H, m) , 2. 76 – 3. 12 (7 H, m) , 5. 15 – 5. 26 (1 H, m) , 7. 00 – 7. 44 (5 H, m) , 7 . 76 – 8. 00 (4 H, m) , 8. 28 – 8. 40 (1 H, m) , 8. 58 – 8. 73 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 606 [M+H]

実施例343

2-(6-(4-xy) スルホニルーフェノキシ)-2-(1H-y) データー 3-4 ル)-3H-y データー 5-4 ル)-2 ロリジン-1-y ボン酸 y カーブチルエステルの合成

実施例 $3 \ 2$ (工程 3) で得られた 2-(4,5-i) アミノー 2-(4-i) タンスルホニルーフェノキシ)ーフェニル)ーピロリジンー1-i カルボン酸 t-i チルエステル $4 \ 9$. $0 \ mg \ on$ 、N-i メチルホルムアミド $1 \ ml$ 溶液に、 $1 \ H-l$ ラゾールー 3-i カルボキサアルデヒド $1 \ 0$. $0 \ mg$ を加え、反応液を $9 \ 0$ 度で一終夜撹拌した。冷却後、反応液を酢酸エチルにて希釈し、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM $6 \ 0 \ F_{2 \ 5 \ 4}$ 、 $A \ r \ t \ 5 \ 7 \ 4 \ 4$ (メルク社製)、クロロホルム/メタノール= 9/1)にて精製し、表題化合物 $4 \ 9$. $2 \ mg$ を褐色固体として得た。 (工程 2)

2-(6-(4-xy)2) スルホニルーフェノキシ)-2-(1H-y)2 ブールー3ーイル) -3H-xy イミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボン酸 t-y エステル49.2 mgを4N塩酸ージオキサン1mlに溶解し、反応液を室温にて2時間撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣のピリジン溶液2mlに、無水酢酸0.012mlを加え、30分間室温にて撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物14.4 mgを褐色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ:1.53-2.38 (7H, m), 2.97-3.10 (3H, s), 3.39-3.99 (2H, m), 5.06-5.31 (1H, m), 6.80-8.04 (8H, m)

ESI-MS (m/e) : 466 [M+H]

実施例344

実施例332 (工程3) で得られた2-(4,5-ジアミノ-2-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) ーフェニル) ーピロリジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル、及び1-メチル-1H-ピラゾール-3-カルボン酸を用いて、実施例332 (工程4)、(工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

1 HNMR (CDC12) &:1 70-2 37 (7H m) 2 98-3.11 (

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 70-2. 37 (7H, m), 2. 98-3. 11 (3H, m), 3. 52-4. 02 (5H, m), 5. 04-5. 43 (1H, m), 6. 74-7. 67 (6H, m), 7. 79-7. 97 (2H, m), 10. 38-11. 0 0 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 480 [M+H]

実施例345

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 60-2. 50 (7 H, m) , 2. 85-3. 20 (3 H, m) , 3. 50-4. 00 (2 H, m) , 5. 00-5. 50 (1 H, m) , 6. 80-8. 10 (7 H, m) , 8. 20-8. 60 (2 H, m) , 10. 50-11. 20 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例346

 $\frac{(1-r \leq J-v) - (2-(6-(4-v) + 2) - 2) - (2-v) - (2-$

1-アミノーシクロプロパンカルボン酸を用いて、実施例193と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 0. 80-1. 10 (4 H, m), 1. 88-2. 17 (3 H, m), 2. 32-2. 40 (1 H, m), 3. 12 (3 H, s), 4. 06 (2 H, brs), 5. 21 (1 H, brs), 7. 18-7. 54 (5 H, m), 7. 91-7. 99 (3 H, m), 8. 27 (1 H, d, J=8. 0 Hz), 8. 73 (1 H, d, J=4. 3 Hz)

ESI-MS (m/e) : 518 [M+H]

実施例347

実施例 3 3 5 で得られた 1-(2-(4,5-i) アミノー 2-i ベンジルオキシーフェニル) - ピロリジンー 1-i イル) - エタノンのエナンチオマー B およびピラジンー 2-i カルボキサアルデヒドを用いて、実施 1 4 6 (工程 9)乃至(工程 1 2)および実施例 3 4 0 2 同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC1₃) δ : 1. 67-2. 47 (7H, m), 3. 60-3. 92 (2H, m), 5. 11-5. 35 (1H, m), 7. 00-7. 77 (4H, m), 8. 47-8. 73 (3H, m), 9. 52-9. 68 (1H, m), 10. 88-11. 9 4 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 4 2 6 [M+H]

実施例348

 $\frac{1 - (2 - (2 - (5 - \nu r) - \nu r) - \nu r) - 6 - (4 - \nu r) - \nu r}{2 - \nu r} - \frac{1 - (2 - (5 - \nu r) - \nu r) - 2 - \nu r}{2 - \nu r} - \frac{1 - (2 - (5 - \nu r) - \nu r) - 2 - \nu r}{2 - \nu r} - \frac{1 - \nu r}{2 - \nu r} -$

5-シアノーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例333と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 05-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3. 60-4. 00 (2H, m), 5. 05-5. 45 (1H, m), 6. 90-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 00 (2H, m), 8. 05-8. 20 (1H, m), 8. 40-8. 60 (1H, m), 8. 80-9. 00 (1H, m), 10. 40-10. 80 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 502 [M+H]

実施例349

 $\frac{1 - (2 - (4 - \rho uu - l'u) - 2 - lu) - 6 - (4 - lu) - lu - lu}{2 + 2 - lu} - \frac{1 - (2 - (4 - \rho uu - l'u) - lu) - lu - lu}{2 - lu} - \frac{1 - lu}{2$

4 ークロローピリジンー 2 ーカルボン酸を用いて、実施例 3 3 3 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 67-2. 40 (7H, m) , 3. 00-3. 13 (3H, m) , 3. 54-3. 91 (2H, m) , 5. 10-5. 44 (1H, m) , 6. 79-7. 52 (5H, m) , 7. 64-7. 97 (2H, m) , 8. 36-8. 57 (2H, m) , 10. 75-11. 24 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]

実施例350

5-エトキシーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例333と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質と して得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 2. 00-3. 40 (10H, m), 3. 60-4. 00 (3H, m), 4. 20-5. 20 (4H, m), 5. 80-6. 40 (1H, m), 7. 20-9. 20 (9H, m), 11. 50-12. 00 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 521 [M+H]

実施例351

 $\frac{\text{トランス}-1-(4-\text{アセトキシ}-2-(6-(4-\text{メタンスルホニル}-\text{フェノキシ})-2-\text{ピリジン}-2-\text{イル}-3\text{ H}-\text{ベンズ}\text{イミダゾール}-5-\text{イル})-\text{ピロリジン}-1-\text{イル})}{2-\text{ピリジン}-2-\text{イル}-3\text{ H}-\text{ベンズ}\text{イミダゾール}-5-\text{イル})-\text{ピロリジン}-1-\text{イル}}$

(工程1)

1-(2-フルオロー4-ニトローフェニル)-3-ブテンー1-オールの合成 US6239152に記載されている方法に従って合成した4-ニトロー2-フルオローベンズアルデヒド2.00gのクロロホルム12ml溶液に、四塩化チタン0.65mlを加え、反応液を室温にて10分間撹拌した後、アリルートリメチルーシラン2.4m 1 を加え、反応液を室温にて 2 0 分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= 3 / 1)にて精製し、表題化合物 1 . 4 2 g を橙色固体として得た。

(工程2)

N-(1-(2-フルオロー4-ニトローフェニル) -3-ブテニル) -アセタミドの合成

1 - (2 - 7) フルオロー4 ーニトローフェニル) -3 - 7 テンー1 - 7 ーオール480 mgの クロロホルム10m1溶液に、メタンスルホニルクロリド0.29m1及びトリエチルア ミン0.63m1を加えた後、反応液を室温にて15分間撹拌した。反応液を水にて洗浄 後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を淡黄色油状物質と して得た。粗生成物のジメチルホルムアミド10m1溶液に、アジ化ナトリウム310m gを加え、反応液を45度にて30分間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水に て洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を褐色油状物質 として得た。得られた粗生成物のテトラヒドロフラン10ml溶液に、トリフェニルホス フィン1.0g及び水2m1を加え、反応液を加熱還流下12時間撹拌した。反応液に1 規定塩酸を加え、有機層を除去した後、1規定水酸化ナトリウム水溶液を用いて、水層を 塩基性にした。クロロホルムにて抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を減圧 留去し、粗生成物380mgを褐色油状物質として得た。粗生成物380mgのクロロホ ルム10m1溶液に、トリエチルアミン0.50m1、無水酢酸0.25m1及び4ージ メチルアミノピリジン20mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧 留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノ ール=50/1)にて精製し、表題化合物413mgを褐色油状物質として得た。

(工程3) 1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトローフェニル)-4-ヒドロキシーピロ

N-(1-(2-7)ルオロー4ーニトローフェニル)ー3ーブテニル)ーアセタミド200mgのテトラヒドロフラン4ml溶液に、水1ml及びヨウ素600mgを加えた後、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液をクロロホルムで希釈し、飽和重曹水、飽和チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、粗生成物を得た。粗生成物のクロロホルム5ml溶液に、トリエチルアミン0.25ml、無水酢酸0.13ml及び4ージメチルアミノピリジン10mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のメタノール5ml溶液に、炭酸カリウム20mgを加え、反応液を室温にて15分間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1)にて精製し、表題化合物230mgを無色固体のジアステレオマー混合物として得た。

(工程 4)

リジンの合成

1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ) -フェニル)-4-アセトキシーピロリジンの合成

1-Pセチルー2-(2-フルオロー4-ニトローフェニル)-4-ヒドロキシーピロリジン140mgのピリジン2ml溶液に、無水酢酸0.06mlを加え、反応液を50度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)にて精製し、生成物150mgを得た。生成物57mgのメタノール3ml溶液に、展開ラネーニッケル触媒約50mgを加え、反応液を水素雰囲気下、30分間撹拌した後、触媒を濾去し、溶媒を減圧留去した。残渣のピリジン2ml溶液に、ピリジン-2-カルボン酸30mg及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・一塩酸塩50mgを加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液を、酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物91mgを黄色油状物質として得た。

(工程5)

トランス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル) -アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジン及びシス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル) -アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジンの合成

(工程4) で得られた1-アセチルー2-(2-フルオロー4-((ピリジンー2-カルボニル) ーアミノ) ーフェニル) ー4-アセトキシーピロリジン36 m g をトリフルオロ酢酸 0.5 m 1 に溶解し、発煙硝酸 0.1 m 1 を加え、反応液を室温にて1 時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物のジアステレオマー混合物 30 m g を白色固体として得た。さらに、得られたジアステレオマー混合物を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物の単一のジアステレオマーを、それぞれトランス体21 m g 及びシス体7.6 m g の黄色固体として得た。(R f 値:トランス体>シス体)

(工程 6)

トランスー1-(4-rセトキシ-2-(6-(4-x9)2) - 2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-1-イル) - エタノンの製造

トランスー1ーアセチルー2ー(5ーニトロー2ーフルオロー4ー((ピリジンー2ーカルボニル)ーアミノ)ーフェニル)ー4ーアセトキシーピロリジン21mgのジメチルホルムアミド0.5ml溶液に、4ーメタンスルホニルーフェノール10mg、及び炭酸セシウム20mgを加え、反応液を90度にて1時間撹拌した。塩化スズ(II)二水和物100mgを加え、反応液を90度にて5時間撹拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、表題化合物40mgを黄色油状物質として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 50-1. 90 (3H, m), 2. 10-2. 53 (2H, m), 2. 98 (3H, s), 3. 60-3. 90 (2H, m), 5. 13-5. 26 (2H, m), 7. 03-7. 65 (5H, m), 7. 78-7. 87 (3H, m), 8. 10-8. 18 (1H, m), 8. 59 (1H, s) ESI-MS (m/e): 535 [M+H]

実施例352

実施例 351で得られたトランスー1-(4-アセトキシー2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジンー2-イルー3 H-ベンズイミダゾールー5-イル) ーピロリジンー1-イル) ーエタノン40 m gのメタノール2 m 1 溶液に、25%ナトリウムメトキシド0.015 m 1 を加え、反応液を室温にて10分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー [ODS-AS-360-CC(YMC社製) 移動相:水ーアセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸] にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することで、表題化合物 10 m g を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 48-2. 80 (5 H, m) , 2. 99-3. 10 (3 H, m) , 3. 48-4. 10 (2 H, m) , 4. 40-4. 60 (1 H, m) , 5. 25-5. 50 (1 H, m) , 7. 00-7. 50 (5 H, m) , 7. 75-8. 00 (3 H, m) , 8. 24-8. 48 (1 H, m) , 8. 48-8. 70 (1 H, m) , 10 . 70-11. 20 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例 3 5 3

 $\frac{52 - 1 - (4 - 7) + 7 - 2 - (6 - (4 - 2) + 2) - 2 - 2}{199 - 2 - 4 + 2 - 3} + \frac{199 - 2 - 4}{199 - 2} + \frac{199 - 2}{199 - 2} + \frac{$

実施例 352で得られたトランスー1-(4-ヒドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジン-1ーイル)ーエタノン<math>10 m g のクロロホルム1 m 1 溶液に、ビス(2 ーメトキシエチル)アミノサルファートリフロライド0.02 m 1 を加え、反応液を室温にて10 分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=15/1)にて精製し、表題化合物 5.2 m g を白色固体として得た。 1 HNMR(CD3OD) $\delta:1.92(3$ Hx1/2,s),2.22(3 Hx1/2,s),3.15(3 Hx1/2,s),3.80-4.40(2 H,m),5.20-5.50(2 H,m),7.20-7.80(5 H,m),7.90-8.10(3 H,m),8.28(1 H,t,1=7.8 Hz),8.74(1 H,brs) ESI-MS(m/e):495[M+H]

実施例354

J - 0 0 0 1 4 9 1 2 3 - 0 0 0 S 0 0 1

<u>ーエタノン</u>

実施例 351 (工程 5) で得られたシス-1-アセチル-2-(5-ニトロ-2-フルオロ-4-((ピリジン-2-カルボニル)-アミノ)-フェニル)-4-アセトキシーピロリジンを用いて、実施例 351 (工程 6) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 40-1. 90 (3 H, m), 2. 20-2. 55 (2 H, m), 3. 00 (3 H, s), 3. 62-3. 90 (2 H, m), 5. 12-5. 28 (2 H, m), 6. 98-7. 75 (5 H, m), 7. 78-7. 88 (3 H, m)

, 8. 11-8. 19 (1H, m), 8. 60 (1H, s) ESI-MS (m/e):535 [M+H]

実施例 3 5 5

実施例 354 で得られたシスー1-(4-rv)キシー2-(6-(4-y)タンスルホニルーフェノキシ) -2-vリジンー2-vルー3 Hーベンズイミダゾールー5-vル) ーピロリジンー1-vル) ーエタノンを用いて、実施例 352 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を無色固体として得た。 1 HNMR (CD $_3$ OD) $_3$: 1.80-2.00 (3 H, m), 2.04-2.75 (2 H, m), 3.12-3.16 (3 H, m), 3.40-4.00 (2 H, m), 4.45-4.55 (1 H, m), 5.25-5.43 (1 H, m), 7.18-7.42 (3 H, m), 7.50-7.59 (1 H, m), 7.62-7.77 (1 H, m), 7.90-8.08 (3 H, m), 8.24-8.32 (1 H, m), 8.75-8.81 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例356

<u>トランスー1-(4-フルオロー2-(6-(4</u>-メタンスルホニル-フェノキシ)-2 <u>ーピリジンー2ーイルー3Hーベンズ</u>イミダゾールー5ーイル) ーピロリジンー1ーイル)ーエタノン

シス-1-(4-ビドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニル-フェノキシ)-2-ピリジンー2ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル) ーエタノンを用いて、実施例353と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 70-2. 73 (5H, m), 3. 11-3. 37 (3 H, m, 3.62-4.51(2 H, m), 5.24-5.45(2 H, m), 7.13-7.76 (5 H, m), 7.94-8.00 (3 H, m), 8.28-8.33 (1 H, m, 8.73-8.79 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例357

2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン 塩化オキザリル0.003m1のクロロホルム1m1溶液に、-50度にてジメチルスル ホキシド0.003m1を加え、反応液を同温度にて5分間撹拌した。反応液に、実施例 352で得られたトランス-1-(4-ヒドロキシ-2-(6-(4-メタンスルホニル -フェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピ ロリジン-1-イル)-エタノン6.7mgのクロロホルム1ml溶液を加えた後、反応 液を一50度にて15分間撹拌した。トリエチルアミン0.02mlを加え、反応液を室 温にて5分間撹拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、 飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を 逆相中圧液体クロマトグラフィー[ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相: 水ーアセトニトリルー 0. 1%トリフルオロ酢酸]にて精製した。得られたフラクション の溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した 。溶媒を減圧留去することで、表題化合物4.2mgを白色固体として得た。 ¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 2. 03 (3H, s), 2. 68 (2H, s), 3. 16 (3 H, s), 4. 09-4. 22 (2 H, m), 5. 70-5. 77 (1 H, m), 7 . 05-7.80(5H, m), 7. 94-8.01(3H, m), 8. 24-8.32(1 H, m), 8. 72-8. 77 (1 H, m)ESI-MS (m/e) : 491 [M+H]

実施例358

<u>リジンー2ーイルー3Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーイル)ー</u> <u>エタノン</u>

(工程1)

1-アセチル-2-(2-フルオロ-4-ニトロ-フェニル)-4, 4-ジフルオローピ ロリジンの合成

塩化オキザリル0.035m1のクロロホルム3m1溶液に、一50度にてジメチルスル ホキシド0.035m1を加え、反応液を同温度にて5分間撹拌した。反応液に、実施例 351 (工程3) で得られた1-アセチル-2- (2-フルオロ-4-ニトロ-フェニル) ー4ーヒドロキシーピロリジン40mgのクロロホルム2m1溶液を加えた後、反応液 を-50度にて10分間撹拌した。トリエチルアミン0.10m1を加え、反応液を室温 にて5分間撹拌した後、反応液を酢酸エチルで希釈し、飽和塩化アンモニウム水溶液、飽 和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた

残渣のクロロホルム $1 \, \text{m} \, 1$ 溶液に、ビス($2 \, \text{--} \, \text{x}$ トキシエチル)アミノサルファートリフロライド 0. $0 \, 6 \, \text{m} \, 1$ を加え、反応液を $7 \, 0$ 度にて一終夜撹拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル= $1 \, \text{/} \, 1$)にて精製し、表題化合物 $3 \, 2 \, \text{m} \, g$ を得た。

(工程2)

1-(4,4-ジフルオロ-2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノンの製造

(工程 1)で得られた1-アセチルー2-(2-フルオロー4-ニトローフェニル)-4 ,4-ジフルオローピロリジンを用いて、実施例 35 1(工程 4)~(工程 6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 2. 0 3 (3 H x 1/2, s), 2. 0 5 (3 H x 1/2, s), 2. 50-2. 6 3 (1 H, m), 2. 8 5-3. 1 5 (1 H, m), 3. 1 4 (3 H x 1/2, s), 3. 1 5 (3 H x 1/2, s), 3. 9 5-4. 2 5 (2 H, m), 5. 4 4-5. 5 8 (1 H, m), 7. 2 2-7. 2 9 (2 H, m), 7. 2 6-7. 4 2 (1 H, m), 7. 4 8-7. 5 4 (1 H, m), 7. 6 1-7. 6 8 (1 H, m), 7. 9 4-8. 0 4 (3 H, m), 8. 2 6-8. 3 2 (1 H, m), 8. 7 2-8. 7 7 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 513 [M+H]

実施例359

J-150172-000S001、J-150173-000S001 $\frac{5 Z-1-(4-7 \nu + 10-2-(6-(4-2 \nu + 2 \nu + 2$

実施例 3 5 3 で得られたラセミ体のシスー1-(4-7)ルオロー2-(6-(4-x)タンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-エタノン 4 5 m g を、光学分割用カラム(CHIRA LPAK AD<math>-H 2 c m ϕ \times 2 5 c mL (ダイセル化学工業社製)、移動相:ヘキサン/2-プロパノール 3 0/7 0、流速:1 0 m 1 m i

エナンチオマー(A)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

エナンチオマー (B)

ESI-MS (m/e) : 495 [M+H]

実施例360

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 20-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3H, m), 3. 40-4. 00 (2H, m), 3. 99 (3H, s), 5. 05-5. 45 (1H, m), 6. 80-7. 80 (4H, m), 7. 80-8. 05 (2H, m), 8. 35-8. 60 (2H, m), 9. 10-9. 30 (1H, m), 10. 60-1 1. 30 (1H, m)

ESI-MS (m/e) : 535 [M+H]

実施例361

6-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1 H-ベンズイミダゾール-2-イル)-ニコチン酸

実施例360で得られた6-(6-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-5-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-1H-ベンズイミダゾール-2-イル)ーニコチン酸 メチルエステルを用いて、実施例146(工程6)と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 1 HNMR (DMSO-d6) δ :1.60-2.60(7H, m),3.21(3H,s),3.60-4.00(2H,m),5.00-5.20(1H,m),6.90-7.60(4H,m),7.80-8.00(2H,m),8.30-8.60(2H,m),9.20(1H,s)

ESI-MS (m/e) : 521 [M+H]

実施例362

(工程1)

2-(6-(4-xy) クレスルホニルーフェノキシ) -2-y リジンー2-xy リントロー1 H -xyy イミダゾールー5-xy ープロリジンー1-xyy カルボン酸 4-xyyy エトローフェニルエステルの合成

(工程 2)

2-(6-(4-xy)2) ルホニルーフェノキシ) -2-l リジンー2ーイルー3 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボン酸 ジメチルアミドの製造 2-(6-(4-xy)2) ルホニルーフェノキシ) -2-l リジンー2ーイルー2, 3ージヒドロー1 Hーベンズイミダゾールー5ーイル)ーピロリジンー1ーカルボン酸 4ーニトローフェニルエステル20mgのテトラヒドロフラン1m1溶液に、ジメチルアミン(2.0M テトラヒドロフラン溶液)1m1を加え、反応液を封管中、100度にて一終夜撹拌した。反応溶媒を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:水ーアセトニトリルー0.1%トリフルオロ酢酸)にて精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物9.0mgを白色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 80-1. 92 (2H, m), 1. 94-2. 07 (1H, m), 2. 33-2. 42 (1H, m), 2. 80 and 2. 85 (total 6H, each brs), 3. 12 (3H, s), 3. 52-3. 58 (1H, m), 3. 62-3. 78 (1H, m), 5. 19-5. 26 (1H, m), 7. 16-7. 80 (5H, m), 7. 91-7. 99 (3H, m), 8. 27 (1H, d, J=7. 6Hz), 8. 73 (1H, brs)

ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

実施例363

1 - (2 - (2 - (6 - ヒドロキシーピリジン - 2 - イル) - 6 - (4 - メタンスルホニ)

$\frac{\nu - 7 \pm 1 \pm 2}{2 \pm 2} - \frac{3 \pm 4 \pm 2}{2 \pm 2} + \frac{3 \pm 4 \pm 2}{2} + \frac{3 \pm 4$

6-ヒドロキシーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例333と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 75-2. 47 (7H, m) , 2. 97-3. 26 (4H, m) , 3. 44-3. 96 (2H, m) , 5. 20-5. 40 (1H, m) , 6. 60-8. 05 (10H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例364

(工程1)

4-ブロモー3-フルオローフェニルアミン1 gのジメトキシエタン1 0 m 1 溶液に、1-(t-ブトキシカルボニル) ピロールー2-ボロン酸1. 6 g、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム2 0 0 m g、飽和炭酸ナトリウム水溶液5 m 1 及び水5 m 1 を順次加え、反応液を窒素雰囲気下、7 0 度にて3 時間撹拌した。冷却後、反応液をセライト濾過し、濾液を酢酸エチルにて希釈、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:-キサン/酢酸エチル=2/1)により精製し、表題化合物2. 2 gを淡褐色固体として得た。

(工程2)

2-(4-r) (4-r) -2-r (4-r)

2-(4-r)-2-rルオローフェニル)ーピロールー1ーカルボン酸 t-rチルエステル2.2 gの2ープロパノール50m1溶液に、水5m1、5%白金ー炭素触媒660mgを加え、50kgf/cm2の水素圧雰囲気下、50度にて1日撹拌した。触媒をセライトにて濾去後、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン:酢酸エチル=1/1)にて精製し表題化合物181mgを褐色油状物質として得た。

(工程3)

ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチルーピロリジン-2-イル)-3-フルオローフェニル)-アミドの合成

2-(4-r)/2-2-7ルオローフェニル)ーピロリジンー1ーカルボン酸 t-7チルエステル181mgのピリジン2ml溶液に、ピリジンー2ーカルボン酸90mg、1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド・一塩酸塩190mgを順次加え、反応液を室温にて3時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣300mgに4N塩酸ージオキサン溶液2mlを加え、反応液を室温にて1時間撹拌した。反応液を、クロロホルムにて希釈し、飽和重曹水にて塩基性とした後、有機層を飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のピリジン1ml溶液に、無水酢酸0.020mlを加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣のピリジン1ml溶液に、無水酢酸0.020mlを加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物250mgを黄色固体として得た。

(工程4)

ピリジン-2-カルボン酸-(4-(1-アセチル-ピロリジン-2-イル)-5-フルオロ-2-ニトローフェニル)-アミドの合成

ピリジンー2ーカルボン酸ー(4ー(1ーアセチルーピロリジンー2ーイル)ー3ーフルオローフェニル)ーアミドのトリフルオロ酢酸3ml溶液に、硝酸カリウムを94mg加え、反応液を室温にて2日間撹拌した。反応液を減圧留去した後、クロロホルムで希釈し、飽和重曹水で塩基性とした後、クロロホルムにて抽出した。有機層を合わせて、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム:メタノール=50/1)にて精製し、表題化合物100mgを淡黄色固体として得た。

(工程5)

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 60-2. 50 (7H, m) , 3. 60-4. 00 (2H, m) , 5. 20-5. 80 (1H, m) , 6. 90-7. 10 (2H, m) , 7. 15-7. 80 (5H, m) , 7. 80-8. 00 (1H, m) , 8. 30-8. 45 (1H, m) , 8. 55-8. 70 (1H, m) , 10. 60-11. 20 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 433 [M+H]

実施例365

4-メタンスルホニルーベンゼンチオールを用いて、実施例364 (工程5) と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 40-2. 45 (7H, m) , 2. 80-3. 20 (3 H, m) , 3. 50-4. 00 (2H, m) , 5. 20-5. 65 (1H, m) , 7. 10-8. 25 (8H, m) , 8. 30-8. 50 (1H, m) , 8. 50-8. 80 (1 H, m) , 10. 60-1 1. 4 0 (1H, m) ESI-MS (m/e) : 4 93 [M+H]

実施例366

 $\frac{N-(5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー2-ピリジン-2-イルー2-ピリジン-2-イル)-rセタミド (工程1)$

飽和塩化アンモニウム水溶液、飽和食塩水を順次加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をエタノール2 mlに溶解し、ヒドラジン一水和物0.016 ml、展開ラネーニッケル触媒20 mgを加え、反応液を室温にて30分間撹拌した。触媒をセライトにより濾去し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を、分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=9/1)にて精製し、表題化合物13.7 mgを黄色油状物質として得た。(工程2)

N-(5-(6-(1-rセチルーピロリジン-2-イル)-2-ピリジン-2-イルー1 H-ベンズイミダゾール-5-イルオキシ)-ピリジン-2-イル)-rセタミドの製造

 1 HNMR (CDC1 $_3$) δ : 1. 6 4 - 2. 4 4 (10 H, m) , 3. 5 7 - 3. 9 1 (2 H, m) , 5. 2 6 - 5. 6 2 (1 H, m) , 6. 7 6 - 8. 7 4 (10 H, m) , 10. 5 9 - 11. 3 1 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 457 [M+H]

実施例367

1- (5-ブロモーピリジン-2-イル) -エタノンを用いて、実施例147と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 66-2. 42 (7 H, m) , 2. 59-2. 74 (3 H, m) , 3. 51-3. 90 (2 H, m) , 5. 12-5. 45 (1 H, m) , 6. 85-8. 10 (6 H, m) , 8. 30-8. 70 (3 H, m) , 10. 86-11. 2 4 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 442 [M+H]

実施例368

```
特願2004-235696
1-(2-(2-(5-)) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3-) -(3
フェノキシ) - 3 H - ベンズイミダゾールー 5 - イル) - ピロリジンー 1 - イル) - エタ
ノン A
実施例368で得られた2-(5-ブロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンス
ルホニルーフェノキシ) ー6ーピロリジンー2ーイルー1H-ベンズイミダゾールのエナ
ンチオマーA43mgのピリジン1m1溶液に、無水酢酸0. 020m1を加え、反応液
を室温で10分間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、クロロホルムで抽出後、有機層
を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロ
マトグラフィー (Kieselgel<sup>TM</sup>60F<sub>254</sub>、Art5744 (メルク社製)
、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物30mgを白色固体と
 して得た。
```

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3 H, m), 3. 50-3. 95 (2 H, m), 5. 05-5. 45 (1 H, m), 6.90-7.80(5H, m) , 7.80-8.00(2H, m) , 8.10-8.301 H, m), 8.60-8.80 (1 H, m)ESI-MS (m/e) : 555, 557 [M+H]

実施例370

1-(2-(2-(5-))ロモーピリジン-2-1ル)-6-(4-)メタンスルホニルー フェノキシ) -3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-1-イル) -エタ ノン B

実施例368で得られた2-(5-ブロモーピリジン-2-イル)-5-(4-メタンス ルホニルーフェノキシ) -6-ピロリジン-2-イル-1H-ベンズイミダゾールのエナ ンチオマーBを用いて、実施例369と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法 とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 60-2. 40 (7H, m), 2. 80-3. 20 (3 H, m, 3.50-3.95 (2 H, m), 5.05-5.45 (1 H, m), 6.90-7.80(5H, m), 7.80-8.00(2H, m), 8.10-8.30(1 H, m, 8.60-8.80 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 555, 557 [M+H]

実施例371

1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) <math>-2-(5-ビニルーピリジン-2-イル) -3 H-ベンズイミダゾール-5 -イル) -ピロリジン-1 -イル) -エタ ノン

5-ビニルーピリジン-2-カルボン酸を用いて、実施例333と同様の方法、これに準 じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色固体として得 た。

 1 HNMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 20-2. 40 (7 H, m) , 2. 90-3. 15 (3 H, m, 3.50-3.90 (2 H, m), 5.00-5.45 (1 H, m), 5.48 (1 H, dd, J=5.6, 11.2 Hz), 5.94 (1 H, dd, J=5.6,17.6 Hz), 6.70-6.85(1 H, m), 7.00-7.25(2 H, m), 7. 25-7.80(2H, m), 7. 80-8.00(3H, m), 8. 30-8.40 (1 H, m), 8.55-8.70 (1 H, m), 10.50-10.80 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 503 [M+H]

実施例372

オキシ) -2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジ

ンー1ーイル) ーエタノン

実施例367で得られた1-(2-(6-(6-rvt)-v-v)) で得られた1-(2-(6-(6-rvt)-v-v)) の1-(4-v) の1-(4-v)

¹ HNMR (CDC1₃) δ:1. 46-1. 63 (6 H, m), 1. 63-2. 47 (7 H, m), 2. 87-2. 99 and 3. 34-3. 91 (total 3 H, e ach m), 5. 18-5. 51 (1 H, m), 6. 72-7. 91 (6 H, m), 8. 17-8. 68 (3 H, m), 10. 54-10. 94 (1 H, br) ESI-MS (m/e):458 [M+H]

実施例373

実施例366(工程1)で得られた1-(2-(6-(6-r))-2)-2リジン-3-4ルオキシ)-2-2リジン-2-4ル-3 H-ベンズイミダゾール-5-4ル)-2ロリジン-1-4ル)-エタノン14.4 m g のピリジン1 m 1 溶液に、クロロギ酸エチル0.03 m 1 を加え、反応液を室温にて30 分間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣をトリフルオロ酢酸1 m 1 に溶解し、反応液を室温にて1 時間撹拌した。反応液を減圧留去し、得られた残渣を逆相中圧液体クロマトグラフィー(ODS-AS-360-CC(YMC社製)移動相:-x-アセトニトリル-0.1%トリフルオロ酢酸)およびシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/メタノール=9/1)により精製した。得られたフラクションの溶媒を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 -x の -x の -x を黄色油状物質として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 14-1. 51 (3H, m), 1. 52-2. 46 (7H, m), 2. 78-2. 93 and 3. 51-3. 88 (total 3H, e ach m), 4. 16-4. 26 (2H, m), 5. 27-5. 63 (1H, m), 6. 80-8. 69 (10H, m)

ESI-MS (m/e) : 487 [M+H]

実施例374

5-プロモー2-シアノーピリジンを用いて、実施例1.78と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。 1 HNMR (CDC 1_3) δ : 1.49-2.42 (7 H, m), 2.54-2.71 (3 H, m), 3.50-3.88 (2 H, m), 5.04-5.48 (1 H, m), 7.00-8.67 (10 H, m)

ESI-MS (m/e) : 482 [M+H]

実施例375

ニトリル

シアノ酢酸を用いて、実施例322と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 80-2. 05 (4 H, m), 3. 05-3. 25 (4 H, m), 3. 47-3. 93 (3 H, m), 5. 19-5. 41 (1 H, m), 7. 00-7. 59 (5 H, m), 7. 82-7. 99 (3 H, m), 8. 35-8. 41 (1 H, m), 8. 62-8. 68 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 502 [M+H]

実施例376

実施例 3 7 7

3, 3, 3-トリフルオロー1-(2-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-1-イル)-プロパン-1-オン

3,3,3-トリフルオロープロピオン酸を用いて、実施例322と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として 得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 1. 85-2. 40 (4 H, m), 2. 90-3. 27 (5 H, m), 3. 65-3. 90 (2 H, m), 5. 15-5. 43 (1 H, m), 6. 97-7. 63 (5 H, m), 7. 84-7. 96 (3 H, m), 8. 38-8. 43 (1 H, m), 8. 60-8. 68 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 545 [M+H]

実施例378

テトラヒドロフラン-2-カルボン酸を用いて、実施例322と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た

¹ HNMR (CDC1₃) δ:1.85-2.33 (7H, m), 3.05-3.10 (3H, m), 3.63-4.08 (5H, m), 4.15-4.62 (1H, m), 5.33-5.62 (1H, m), 7.11-7.55 (5H, m), 7.84-7.95 (3H, m), 8.37-8.42 (1H, m), 8.60-8.67 (1H, m) ESI-MS (m/e):533 [M+H]

実施例379

N-(2-(2-(6-(4-y9)2x)ルホニルーフェノキシ) - 2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル) - ピロリジン-1-イル) - 2-オキソーエ

チル) -アセタミド

アセチルアミノ酢酸を用いて、実施例322と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を白色固体として得た。

¹ HNMR (CDCl₃) δ: 1. 90-2. 05 (8 H, m), 3. 07-3. 09 (3 H, m), 3. 47-4. 01 (3 H, m), 5. 16-5. 40 (1 H, m), 6. 52-6. 70 (1 H, m), 7. 04-7. 20 (2 H, m), 7. 33-7. 57 (2 H, m), 7. 84-7. 98 (3 H, m), 8. 35-8. 38 (1 H, m), 8. 61-8. 67 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 534 [M+H]

実施例380 (ジアステレオマーA)、381 (ジアステレオマーB)

実施例 15 で得られた 5 ーフルオロー 4 ー (4 ーメタンスルホニルーフェノキシ) ー 2 ー ニトローフェニルアミン、及び 1 ーピロリジンー 2 ーイルーエタノールを用いて、実施例 16 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体のジアステレオマー混合物として得た。得られたジアステレオマー混合物を、さらに分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 60 F 2 5 4、Art 5 7 4 4(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=1 0 / 1)にて精製することで、ジアステレオマーA及びBをそれぞれ淡黄色固体として得た。

ESI-MS (m/e) : 479 [M+H]

実施例382

 てジエチルアミノサルファートリフルオリド 0.007m1 を加え、反応液を-78 度にて 1 時間撹拌した。反応液を室温まで昇温後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(KieselgelTM 60 F $_2$ 5 $_4$ 、Art $_5$ 7 4 4 (メルク社製)、クロロホルム/メタノール= $_1$ 0 $_1$)にて精製し、表題化合物 $_7$. 4 $_8$ で淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 18 and 1. 24 (total 3H, each d, J=6.3, 6.7Hz), 1. 53-1. 78 (1H, m), 1. 83-2. 00 (3H, m), 3. 11 (3H, s), 3. 11-3. 20 (1H, m), 3. 52-3. 61 (1H, m), 3. 89-4. 01 (1H, m), 4. 63-4. 87 (1H, m), 7. 04 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 21-7. 53 (3H, m), 7. 89 (2H, d, J=9. 0Hz), 7. 96-8. 02 (1H, m), 8. 27 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 74 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例383

実施例381で得られた1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イルー3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノール(ジアステレオマーB)を用いて、実施例382と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 0. 99 and 1. 09 (total 3 H, each d, J=6. 5, 6. 2 Hz), 1. 59-1. 83 (3 H, m), 1. 93-2. 0 3 (1 H, m), 3. 00-3. 10 (1 H, m), 3. 09 (3 H, s), 3. 54-3. 67 (1 H, m), 4. 10-4. 19 (1 H, m), 4. 37-4. 54 (1 H, m), 7. 04 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 36-7. 48 (3 H, m), 7. 86 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 94-7. 98 (1 H, m), 8. 25 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 72 (1 H, d, J=4. 7 Hz) ESI-MS (m/e): 481 [M+H]

実施例384

 $\frac{1-(1-(6-(4-y)2) - 2-y) - 2-y}{H-(x) x}$ $\frac{1-(1-(6-(4-y)2) - 2-y) - 2-y}{1-(1-(2-y)2) - 2-y}$

塩化メチレン3 m 1 に、-78度にて塩化オキザリル 0. 080 m 1 及びジメチルスルホキシド 0. 087 m 1 を順次加え、反応液を-78度にて 1 0 分間撹拌後、-78度にて 実施例 380 及び 381 で得られた 1-(1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ピリジン-2-イル-3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノールのジアステレオマー混合物 <math>146 m g の塩化メチレン 2 m 1 溶液を加えた。反応液を-78度にて 30 分間撹拌後、トリエチルアミン 3 の 4 2 m 3 を加えた。反応液を3 の分間撹拌後、室温まで昇温した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel 3 で 3 の 3

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 78-2. 07 (3H, m), 1. 94 (3H, s), 2. 20-2. 29 (1H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 37-3. 45 (1H, m), 3. 64-3. 77 (1H, m), 4. 27-4. 30 (1H, m), 6. 8 0-7. 44 (5H, m), 7. 80-7. 88 (3H, m), 8. 27-8. 40 (1

出証特2005-3006951

H, m), 8. 61-8. 62 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 477 [M+H]

マーA及びエナンチオマーB)

実施例 384 で得られたラセミ体の 1-(1-(6-(4-xy)) スルホニルーフェノキシ) -2-ピリジンー 2-イルー 3H-ベンズイミダゾールー5-イル) ーピロリジンー 2-イル) -エタノン 27mg を光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H $2cm\phi \times 25cmL$ (ダイセル化学工業社製)、移動相:エタノール、流速:10ml/ min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:20.8min) 10mg、エナンチオマーB(保持時間:46.9min) 10mg をそれぞれ淡黄色固体として得た

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 78-2. 0 7 (3 H, m) , 1. 94 (3 H, s) , 2. 20-2. 29 (1 H, m) , 3. 06 (3 H, s) , 3. 37-3. 45 (1 H, m) , 3. 64-3. 77 (1 H, m) , 4. 27-4. 30 (1 H, m) , 6. 80 -7. 44 (5 H, m) , 7. 80-7. 88 (3 H, m) , 8. 27-8. 40 (1 H, m) , 8. 61-8. 62 (1 H, m)
ESI-MS (m/e) : 477 [M+H]

実施例387

 $\frac{1 - (1 - (6 - (6 - メタンスルホニルーピリジン- 3 - イルオキシ) - 2 - ピリジン}{-2 - イル- 3 H - ベンズイミダゾール - 5 - イル) - ピロリジン - 2 - イル) - エタノ$

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 80-2. 10 (3 H, m), 2. 08 (3 H, s), 2. 28-2. 39 (1 H, m), 3. 24 (3 H, s), 3. 40-3. 47 (1 H, m), 3. 66-3. 73 (1 H, m), 4. 46 (1 H, t, J=7. 4 Hz), 7. 17 (1 H, s), 7. 40 (1 H, s), 7. 48 (1 H, dd, J=2. 7, 8. 8 Hz), 7. 54 (1 H, dd, J=4. 9, 7. 6 Hz), 8. 02 (1 H, dt, J=0. 8, 7. 8 Hz), 8. 07 (1 H, dd, J=0. 6, 8. 8 Hz), 8. 2

出証特2005-3006951

4 (1 H, d, J = 7. 8 H z), 8. 4 6 (1 H, d d, J = 0. 6, 2. 7 H z), 7. 7 8 (1 H, d t, J = 0. 8, 4. 9 H z) ESI-MS (m/e) : 4 7 8 [M+H]

実施例388 (エナンチオマーA)、389 (エナンチオマーB)

実施例 387で得られたラセミ体の1-(1-(6-(6-メタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン <math>34mg を光学分割用カラム(CHIRALPAK AD-H $2cm\phi \times 25cm$ L(ダイセル化学工業社製)、移動相:エタノール、流速:10m1/min)にて光学分割し、エナンチオマーA(保持時間:28.8min) 15.3mg、エナンチオマーB(保持時間:48.2min) 18.4mg をそれぞれ淡黄色固体として得た。

 $\frac{1 - (1 - (6 - (6 - \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} - 3 - \cancel{y} \cancel{y} \cancel{y} - 2 - \cancel{y} - \cancel{y$

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 1. 80-2. 10 (3 H, m), 2. 08 (3 H, s), 2. 28-2. 39 (1 H, m), 3. 24 (3 H, s), 3. 40-3. 47 (1 H, m), 3. 66-3. 73 (1 H, m), 4. 46 (1 H, t, J=7. 4 Hz), 7. 17 (1 H, s), 7. 40 (1 H, s), 7. 48 (1 H, dd, J=2. 7, 8. 8 Hz), 7. 54 (1 H, dd, J=4. 9, 7. 6 Hz), 8. 02 (1 H, dt, J=0. 8, 7. 8 Hz), 8. 07 (1 H, dd, J=0. 6, 8. 8 Hz), 8. 24 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 46 (1 H, dd, J=0. 6, 2. 7 Hz), 7. 78 (1 H, dt, J=0. 8, 4. 9 Hz) ES I-MS (m/e): 478 [M+H]

THNMR (CD₃ OD) δ: 1. 80-2. 10 (3 H, m), 2. 08 (3 H, s), 2. 28-2. 39 (1 H, m), 3. 24 (3 H, s), 3. 40-3. 47 (1 H, m), 3. 66-3. 73 (1 H, m), 4. 46 (1 H, t, J=7. 4 Hz), 7. 17 (1 H, s), 7. 40 (1 H, s), 7. 48 (1 H, dd, J=2. 7, 8. 8 Hz), 7. 54 (1 H, dd, J=4. 9, 7. 6 Hz), 8. 02 (1 H, dt, J=0. 8, 7. 8 Hz), 8. 07 (1 H, dd, J=0. 6, 8. 8 Hz), 8. 24 (1 H, d, J=7. 8 Hz), 8. 46 (1 H, dd, J=0. 6, 2. 7 Hz), 7. 78 (1 H, dt, J=0. 8, 4. 9 Hz) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例390

<u>(2S) -1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イルー3 H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-カルボキサミド</u> 実施例 15 で得られた 5 -フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及びLープロリンアミド 塩酸塩を用いて、実施例 16 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ:1.91-2.03 (3H, m), 2.26-2.50 (出証特2005-3006951 1 H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3 H, each s), 3. 1 $8-3.28(1\,\mathrm{H,\,m})$, 3. $63-3.91(1\,\mathrm{H,\,m})$, 4. $19-4.23(1\,\mathrm{H,\,m})$, 6. $04-6.13(1\,\mathrm{H,\,m})$, 6. $86-7.28(4\,\mathrm{H,\,m})$, 7. 3 $7-7.41(1\,\mathrm{H,\,m})$, 7. $48-7.54(1\,\mathrm{H,\,m})$, 7. $80-7.92(3\,\mathrm{H,\,m})$, 8. $34-8.38(1\,\mathrm{H,\,m})$, 8. $48-8.63(1\,\mathrm{H,\,m})$ ESI-MS (m/e): $478[\mathrm{M+H}]$

実施例391

1 H, m), 3. 02 and 3. 06 (total 3 H, each s), 3. 1 8-3.28 (1 H, m), 3. 63-3.91 (1 H, m), 4. 19-4.23 (1 H, m), 6. 04-6.13 (1 H, m), 6. 86-7.28 (4 H, m), 7. 3 7-7.41 (1 H, m), 7. 48-7.54 (1 H, m), 7. 80-7.92 (3 H, m), 8. 34-8.38 (1 H, m), 8. 48-8.63 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例392

 $\frac{6-((3R)-3-7 \nu + 10-2 \nu + 10-1 \nu +$

実施例15で得られた5-フルオロ-4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び(R)-3-フルオロピロリジンを用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を黄色油状物質として得た。

 $\begin{array}{c} ^{1} \text{ HNMR (CD_{3} \text{ OD)} } \delta:1. \ 95-2. \ 40 \ (2\,\text{H, m}) \ , \ 3. \ 10 \ (3\,\text{H, s}) \\ \text{, 3. } 25-3. \ 73 \ (4\,\text{H, m}) \ , \ 5. \ 14-5. \ 40 \ (1\,\text{H, m}) \ , \ 7. \ 06 \ (2\,\text{H}) \\ \text{, d, J=8. } 9\,\text{Hz}) \ , \ 7. \ 07-7. \ 20 \ (1\,\text{H, m}) \ , \ 7. \ 32-7. \ 40 \ (1\,\text{H}) \\ \text{, m)} \ , \ 7. \ 42-7. \ 48 \ (1\,\text{H, m}) \ , \ 7. \ 89 \ (2\,\text{H, d, J=8. } 9\,\text{Hz}) \ , \ 7. \\ \text{. 93-7. } 99 \ (1\,\text{H, m}) \ , \ 8. \ 23 \ (1\,\text{H, d, J=8. } 2\,\text{Hz}) \ , \ 8. \ 71 \ (1\,\text{H, d, J=5. } 1\,\text{Hz}) \\ \end{array}$

ESI-MS (m/e) : 453 [M+H]

実施例393

 $\frac{1-(6-(4-xy)x) + 2-xy}{2-xy} - \frac{1-(6-(4-xy)x) + 2-xy}{2-xy} - \frac{1-(6-(4-xy)x) + 2-xy}{2-xy}$

実施例15で得られた5-フルオロー4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び2-ヒドロキシピリジンを用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た

% HNMR (CD₃ OD) δ : 3. 09 (3H, s), 6. 38 (1H, t, J=7. 8 Hz), 6. 53 (1H, d, J=9. 4Hz), 7. 14 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 50-7. 62 (4H, m), 7. 85 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 8 0-7. 87 (1H, m), 8. 00 (1H, t, J=7. 8Hz), 8. 33 (1H, d, J=7. 8Hz), 8. 74-8. 77 (1H, m) ESI-MS (m/e): 459 [M+H]

```
実施例394
```

実施例 15 で得られた 5-フルオロー 4-(4-メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ニトローフェニルアミン、及びピロリジン-3-カルボキサミドを用いて、実施例 16 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

¹ HNMR (CDC1₃) δ : 2. 03-2. 30 (2H, m), 2. 89-2. 99 (1H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 24-3. 60 (4H, m), 5. 70-5. 86 (2H, m), 7. 00-7. 48 (5H, m), 7. 80-7. 90 (3H, m), 8. 34-8. 40 (1H, m), 8. 57-8. 64 (1H, m) ESI-MS (m/e): 478 [M+H]

実施例395

実施例 15 で得られた 5 ーフルオロー 4 ー (4 ーメタンスルホニルーフェノキシ) ー 2 ー ニトローフェニルアミン、及び (R) ー N ーメトキシー N ーメチルプロリンアミドを用いて、実施例 1 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 8 3 – 2. 0 5 (3 H, m) , 2. 2 5 – 2. 4 0 (1 H, m) , 3. 0 9 (3 H, b r s) , 3. 1 3 (3 H, s) , 3. 4 0 – 3. 4 7 (1 H, m) , 3. 6 8 – 3. 7 8 (1 H, m) , 3. 8 4 (3 H, b r s) , 4. 9 0 – 5. 0 9 (1 H, m) , 7. 0 6 – 7. 3 0 (4 H, m) , 7. 4 2 – 7. 5 0 (1 H, m) , 7. 8 7 – 8. 0 0 (3 H, m) , 8. 1 9 – 8. 2 8 (1 H, m) , 8. 7 0 – 8. 7 6 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 522 [M+H]

実施例396

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3 H, t, J=7.4 Hz), 1. 78-2. 03 (3 H, m), 2. 03 (3 H, s), 2. 22-2. 35 (1 H, m), 3. 30 -3. 43 (1 H, m), 3. 39 (2 H, q, J=7.4 Hz), 3. 64-3. 75 (1 H, m), 4. 35-4. 42 (1 H, m), 7. 03-7. 48 (4 H, m), 7. 90-7. 99 (1 H, m), 8. 03 (1 H, d, J=8.6 Hz), 8. 17-8 . 28 (1 H, m), 8. 43-8. 46 (1 H, m), 8. 70-8. 75 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例397

(2R) - 1 - (1 - (6 - (6 - エタンスルホニルーピリジン<math>-3 - 1 ーイルオキシ) -2

-ピラジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-イル)-エタノン

実施例 250(工程 2)で得られた 4-(6-x9) スルホニルーピリジンー 3-4 ルオキシ) -5-7 ルオロー 2- ニトローフェニルアミン及び 1-(R) ーピロリジンー 2-4 ルーエタノールを用いて、実施例 230 及び実施例 384 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを順次組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 24 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 1. 80-2. 03 (3 H, m), 2. 04 (3 H, s), 2. 24-2. 34 (1 H, m), 3. 30 -3. 45 (1 H, m), 3. 39 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 3. 63-3. 74 (1 H, m), 4. 37-4. 44 (1 H, m), 7. 07 (1 H, brs), 7. 22 -7. 50 (2 H, m), 8. 03-8. 05 (1 H, m), 8. 42-8. 46 (1 H, m), 8. 63-8. 66 (1 H, m), 8. 73 (1 H, d, J=1. 6 Hz), 9 . 37-9. 43 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 493 [M+H]

実施例398

実施例399

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 25 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 1. 82-2. 04 (3 H, m), 2. 04 (3 H, s), 2. 24-2. 34 (1 H, m), 3. 22 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 3. 34-3. 50 (1 H, m), 3. 70-3. 79 (1 H, m), 4. 38-4. 48 (1 H, m), 7. 00-7. 38 (4 H, m), 7. 89 (2 H, d, J=9. 0 Hz), 8. 66 (1 H, brs), 8. 75 (1 H, d d, J=1. 6, 2. 5 Hz), 9. 38-9. 48 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 492 [M+H]

実施例400

実施例246(工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジ ン-3-イルオキシ)-2-ニトローフェニルアミン、及び1-(R)-ピロリジンー2- イループロパノールを用いて、実施例396と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 0. 93 (3H, t, J=7. 2Hz), 1. 25-1. 27 (3 H, m), 1. 75-2. 00 (3 H, m), 2. 23-2. 53 (3 H, m) , 3. 33-3. 44 (3 H, m), 3. 71 (2 H, q, J=7. 3 H z), 4. 43 $(1 \text{ H, t, J} = 7.6 \text{ Hz}) \ 7.14 \ (1 \text{ H, s}), 7.38 \ (1 \text{ H, s}), 7.45$ -7.50(2H, m), 7.93-8.00(1H, m), 8.06(1H, d, J =8. 8 Hz), 8. 25 (1 H, d, J = 8. 0 Hz), 8. 45 (1 H, d, J = 2. 9 Hz), 8.73 (1 H, d, J = 4. 9 Hz) ESI-MS (m/e) : 506 [M+H]

実施例 4 0 1

<u>(2R) -2- (1- (6- (6-エタンスルホニルーピリジン-3-イルオキシ) -2</u> - ピリジン- 2 - イル- 3 H - ベンズイミダゾール- 5 - イル) - ピロリジン- 2 - イル) -プロパン-2-オ<u>ール</u>

実施例246(工程2)で得られた5-フルオロー4-(6-エタンスルホニルーピリジ ン-3 ーイルオキシ) -2 ーニトローフェニルアミン、及び (R) -1 ーメチルー1 ー (2-ピロリジニル)エタノールを用いて、実施例396同様の方法、これに準じた方法又 はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。

 1 HNMR (CD $_{3}$ OD) δ :0.85 and 0.87 (total 6H, eac h s), 1. 22 (3H, t, J = 7. 3Hz), 1. 59-1. 84 (3H, m), 1. 93-2.05 (1 H, m), 3. 08-3.17 (1 H, m), 3. 31-3.40 (2 H, m), 3. 53-3. 61 (1 H, m), 4. 00-4. 03 (1 H, m), 7. 43-7. 64 (4H, m), 7. 91-7. 98 (1H, m), 8. 02 (1H, d, J = 8. 8 H z), 8. 2 5 (1 H, d, J = 7.8 H z), <math>8. 4 5 (1 H, d, d)J = 2.7 Hz), 8. 71-8.73 (1 H, m)

ESI-MS (m/e) : 508 [M+H]

実施例402

(2R, 4R) - 4 - ヒドロキシー1 - (6 - (4 - メタンスルホニルーフェノキシ) -2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル) -ピロリジン-2-カ ルボキサミド

シスー4ーヒドロキシーDープロリンアミドを用いて、実施例16と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体とし て得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 94-2. 00 (1H, m), 2. 50-2. 59 (1 H, m), 3. 1 1 (3 H, s), 3. 3 8 - 3. 4 4 (1 H, m), 3. 7 3 - 3. 77 (1 H, m), 4. 23-4. 28 (1 H, m), 4. 36-4. 42 (1 H, m) , 7. 12 (2 H, d, J = 9. 0 H z), 7. 24 (1 H, s), 7. 33 (1 H, s) , 7. 44-7. 47 (1 H, m) , 7. 89-7. 97 (3 H, m) , 8. 21-824 (1 H, m), 8.70-8.72 (1 H, m)ESI-MS (m/e) : 494 [M+H]

実施例 4 0 3

 $(2\,\mathrm{R},\ 4\,\mathrm{S})-4$ ーフルオロ-1-(6-(4-メタンスルホニルーフェノキシ)-2ーピリジン<u>-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-ピロリジン-2-カル</u> ボキサミド

実施例 402 で得られた(2R, 4R) -4 ーヒドロキシー1 ー(6 ー(4 ーメタンスルホニルーフェノキシ) -2 ーピリジンー2 ーイルー 3 H ーベンズイミダゾールー5 ーイル) ーピロリジンー2 ーカルボキサミドを用いて、実施例 382 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 2. 01-2. 21 (1H, m), 2. 54-2. 67 (1H, m), 3. 13 (3H, s), 3. 48 (1H, dd, J=12. 8, 27. 2Hz), 4. 09 (1H, ddd, J=3. 6, 12. 8, 39. 7Hz), 4. 48 (1H, dd, J=6. 4, 10. 0Hz), 5. 20-5. 34 (1H, m), 7. 15 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 25 (1H, brs), 7. 41 (1H, brs), 7. 46-7. 49 (1H, m), 7. 92-7. 99 (3H, m), 8. 26 (1H, d, J=8. 0Hz), 8. 73 (1H, d, J=4. 7Hz) ESI-MS (m/e): 496 [M+H]

実施例404

トランスー4ーヒドロキシーDープロリンアミドを用いて、実施例16と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ : 2. 00-2. 07 (1H, m), 2. 33-2. 39 (1H, m), 3. 13 (3H, s), 3. 25 (1H, d, J=10.8Hz), 4. 0 (1H, dd, J=4.1, 10.8Hz), 4. 44-4. 50 (2H, m), 7. 14 (2H, d, J=9.0Hz), 7. 23 (1H, brs), 7. 37 (1H, brs), 7. 46-7. 49 (1H, m), 7. 92-7. 99 (3H, m), 8. 25 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 73 (1H, d, J=4.7Hz) ESI-MS (m/e): 494 [M+H]

実施例 4 0 5

 $\frac{1-((2R, 4R)-1-(6-(6-xg) スルホニルーピリジン-3-イルオキシ)-2-ピリジン-2-イル-3H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-ヒドロキシーピロリジン-2-イル)-xgノン$

(工程1)

参考例5で得られた(2R, 4R)-4-ヒドロキシーピロリジン-2-カルボン酸 メトキシーメチルアミドを用いて、実施例396と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。(工程2)

1-((2R, 4R).-1-(6-(6-xg)) ルカーピリジン-3-4ルオキシ)-2-ピリジン-2-4ルー3 H-ベンズイミダゾール-5-イル)-4-ヒドロキシーピロリジン-2-イル)-xgノンの製造

(工程1)で得られた(2R, 4R) -1-(6-(6-xy)スルホニルーピリジンー3ーイルオキシ) -2-ピリジンー2ーイルー3H-ベンズイミダゾールー5ーイル) -4-ヒドロキシーピロリジンー2ーカルボン酸 メトキシーメチルーアミド20mgのテトラヒドロフラン1m1溶液に、-78度にてメチルリチウム(1.0M ジエチルエーテル溶液)0.360m1を加えた。反応液を-78度にて1時間撹拌した後、0度まで昇温し、1時間撹拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて

抽出し、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(Kieselgel TM 60F254、Art5744(メルク社製)、クロロホルム/メタノール=10/1)にて精製し、表題化合物8.7mgを淡黄色固体として得た。

¹ HNMR (CD₃ OD) δ: 1. 24 (3 H, t, J=7.4 Hz), 1. 79-1. 88 (1 H, m), 2. 08 (3 H, s), 2. 43-2. 54 (1 H, m), 3. 33 (2 H, q, J=7.4 Hz), 3. 46-3. 63 (2 H, m), 4. 34-4. 43 (2 H, m), 7. 10 (1 H, brs), 7. 39 (1 H, brs), 7. 43-7. 50 (2 H, m), 7. 93-7. 97 (1 H, m), 8. 04 (1 H, d, J=8.8 Hz), 8. 23 (1 H, d, J=8.0 Hz), 8. 46 (1 H, d, J=2.7 Hz), 8. 71 (1 H, d, J=4.3 Hz) ESI-MS (m/e): 508 [M+H]

実施例 4 0 6

 $\frac{1-((2R, 4S)-1-(6-(6-x9) スルホニルーピリジン-3- イルオキシ)-2-ピリジン-2- イルー3 H-ベンズイミダゾールー5- イル)-4-フルオローピロリジン-2- イル)- エタノン$

実施例 405で得られた 1-((2R, 4R) - 1-(6-(6-x9) - 2) リジン -3-4 ルオキシ) -2-2 リジン -3-4 ルカキシ) -2-2 リジン -2-4 ル -3 1 ーベンズイミダゾール -5-4 ル -4-2 ドロキシーピロリジン -2-4 ル -2 一本タノンを用いて、実施例 382 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CDC13) δ : 1. 31 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 80-2. 05 (1H, m), 1. 96 and 2. 02 (total 3H, each s), 2. 26-2. 60 (1H, m), 3. 30-3. 43 (2H, m), 3. 43-3. 66 (1H, m), 3. 70-4. 04 (1H, m), 4. 50-4. 64 (1H, m), 5. 12-5. 37 (1H, m), 6. 90-7. 56 (4H, m), 7. 80-7. 91 (1H, m), 7. 93-8. 02 (1H, m), 8. 30-8. 68 (3H, m) ESI-MS (m/e):510 [M+H]

実施例 4 0 7

 $\frac{1-((2R, 4S)-1-(6-(6-x9ンスルホニルーピリジン-3- 4 ルオキシ)-2-ピラジン-2- 4 ルー3 H-ベンズイミダゾール-5- 4 ル) -4-フルオローピロリジン-2- 4 ル) -x9ノン$

参考例 5 で得られた(2 R, 4 R) -4 ーヒドロキシーピロリジンー2 ーカルボン酸 メトキシーメチルアミドを用いて、実施例 3 9 7 及び実施例 4 0 5 (工程 2)及び実施例 3 8 2 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を淡黄色固体として得た。

 1 HNMR (CD₃ OD) δ : 1. 25 (3 H, t, J=7. 4 Hz), 1. 98-2. 20 (1 H, m), 2. 05 (3 H, s), 2. 48-2. 61 (1 H, m), 3. 41 (2 H, q, J=7. 4 Hz), 3. 56 (1 H, dd, J=11. 9, 24. 5 Hz), 3. 99 (1 H, ddd, J=3. 1, 11. 9, 39. 1 Hz), 4. 65 (1 H, dd, J=6. 6, 10. 3 Hz), 5. 22-5. 36 (1 H, m), 7. 13 (1 H, brs), 7. 48-7. 50 (2 H, m), 8. 05 (1 H, dd, J=0. 6, 8. 8 Hz), 8. 52 (1 H, d, J=2. 8 Hz), 8. 67 (1 H, d, J=2. 5 Hz), 8. 76 (1 H, dd, J=1. 4, 2. 5 Hz), 9. 43 (1 H, d, J=1. 4 Hz)

ESI-MS (m/e) : 511 [M+H]



[1, 2, 4] チアジアゾールー5ーカルボン酸

チオオキサム酸エチル1 gのクロロホルム10 m l 溶液に、N, Nージメチルホルムアミドジメチルアセタール2 m l を加え、反応液を室温にて4時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~1/2)にて精製し、アミジン体1.1 g を赤色油状物質として得た。アミジン体1.09g及びピリジン0.95 m l のエタノール18 m l 溶液に、ヒドロキシルアミンー〇ースルホン酸72 l m g のエタノール20 m l 溶液を加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1)にて精製し、[1,2,4]チアジアゾールー5ーカルボン酸エチルエステル304 m g を淡黄色油状物質として得た。

得られた [1, 2, 4] チアジアゾールー5ーカルボン酸エチルエステル300mgのメタノール8ml溶液に、1規定水酸化ナトリウム水溶液5.7mlを加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液を減圧留去した後、残渣を2規定塩酸にて中和した。反応液を減圧留去した後、残渣をクロロホルムーメタノール=10/1にて洗浄し、得られた有機層を減圧留去することにより、表題化合物65.3mgを白色固体として得た。

参考例 2

2-ジフルオロメトキシーピリジン-3-オール

3-ベンジルオキシー2-ヒドロキシピリジン2 gのアセトニトリル40 m l 懸濁液に、炭酸ナトリウム2. 1 g及びジフルオロフルオロスルホニル酢酸1. 24 m l を加え、反応液を室温にて l 時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~4/1)にて精製し、ジフルオロメトキシ体2. 39 gを淡黄色油状物質として得た。ジフルオロメトキシ体2. 39 gを淡黄色油状物質として得た。ジフルオロメトキシ体2. 38 gのメタノール25 m l 溶液に、10%パラジウムー炭素触媒500 m g を加え、反応液を水素雰囲気下室温にて l 時間撹拌した。触媒をセライトにより濾去後、溶媒を減圧留去することにより、表題化合物 1.6 g を淡紫色油状物質として得た。

参考例3

6-メタンスルホニルーピリジン-3-オール

3-プロモー6-メタンスルホニルーピリジン4.72gのジメチルスルホキシド80m 1溶液に、ビス(ピナコレート)ジボロン6.6g、酢酸カリウム5.9g及び(1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン)ジクロロパラジウム(II)ジクロロメタン錯体980mgを加え、反応液を80度にて2時間撹拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、不溶物をセライトにより濾去後、有機層を分離した。有機層を水及び飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣のテトラヒドロフラン200ml溶液に、5規定水酸化ナトリウム水溶液60ml及び30%過酸化水素水30mlを0度にて加え、反応液を室温にて終夜撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈後、水にて洗浄した。水層を5規定塩酸にて酸性にし、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をクロロホルム及びヘキサンの混合溶媒にて洗浄することにより、表題化合物 1.17g を褐色固体として得た。

参考例 4

6-エタンスルホニルーピリジン-3-オール

3-クロロー6-エタンスルホニルーピリジンを用いて、参考例3と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、表題化合物を得た。





参考例 5

(2R, 4R) - 4 - ヒドロキシーピロリジン - 2 - カルボン酸 メトキシーメチルアミド

(工程1)

(2R, 4R) - 4 - (tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ) - ピロリジン - 1, 2 - ジカルボン酸 1 - ベンジルエステルの合成

(工程2)

(2R, 4R) -4- (tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ) -2- (メトキシーメチルーカルバモイル) ーピロリジンー1ーカルボン酸 ベンジルエステルの合成 (工程1) で得られた (2R, 4R) -4- (tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ) ーピロリジンー1, 2-ジカルボン酸 1-ベンジルエステル2. 62gのピリジン30ml溶液に、1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド塩酸塩1. 50g及びO, N-ジメチルヒドロキシルアミン 塩酸塩761mgを順次加え、反応液を室温にて一終夜撹拌した。反応液の溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1) にて精製し表題化合物2. 04gを得た。

(工程3)

(2R, 4R) - 4 - Eドロキシー 2 - 3 トキシーメチルーカルバモイルーピロリジンー 1 - カルボン酸 ベンジルエステルの合成

(工程2)で得られた(2R, 4R) -4-(tert-ブチルージフェニルーシラニルオキシ)-2-(メトキシーメチルーカルバモイル)ーピロリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステル2.04gのテトラヒドロフラン30ml溶液に、テトラブチルアンモニウムフルオリド(1M テトラヒドロフラン溶液)7.46mlを加え、反応液を室温にて20分間撹拌した。反応液の溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/3)にて精製し表題化合物1.24gを得た。

(工程4)

(2R, 4R) - 4 - ヒドロキシーピロリジン - 2 - カルボン酸 メトキシーメチルアミドの製造

【産業上の利用可能性】

[0370]

式(I)で表される本発明に係る置換ベンズイミダゾール誘導体は優れたグルコキナーゼ 活性を示すことから、医薬の分野において糖尿病、糖尿病の合併症若しくは肥満の治療及 び/又は予防に有用である。



ページ: 230/E



【書類名】要約書

【要約】

本発明は、グルコキナーゼ活性化作用を有することから、肥満症、糖尿病等の治療に 有用な式(I)

【化1】

$$(R^1-X_5)$$
 (R^2) (I) (R^3-X_5) (R^3-X_4) (R^3-X_5) (R^3-X_4) (R^3-X_5) $($

[式中、Xは、炭素原子又は窒素原子を示し、 X_1 乃至 X_4 は、炭素原子又は窒素原子を示し、A環は、5 乃至 6 員の含窒素ヘテロ芳香環式基を示し、 R^1 は、アリール、ヘテロ環、 C_{3-7} シクロアルキルなどを示し、 X_5 は、-O-、-S-、単結合などを示し、 R^2 は、ヒドロキシ、- (C H_2) $_{1-4}$ O H などを示し、 R^3 は、水素、 C_{1-6} アルキルなどを示し、

pは、1乃至3の整数を示し、qは、0乃至3の整数を示し、かつ、p+qは、2、3又は4を示す。]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。



認定・付加情報

特許出願の番号

特願2004-235696

受付番号

5 0 4 0 1 3 6 7 6 9 6

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0 0 9 4

作成日

平成16年 8月18日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成16年 8月13日



特願2004-235696

出願人履歴情報

識別番号

[000005072]

1. 変更年月日 [変更理由] 1990年 8月 7日

新規登録

住 所 氏 名 東京都中央区日本橋本町2丁目2番3号

萬有製薬株式会社